AM

#### **NKT CELL ACTIVATORS CONTAINING alpha -GLYCOSYLCERAMIDES**

Patent number:

WO9844928

**Publication date:** 

1998-10-15

Inventor:

TANIGUCHI MASARU (JP); KAWANO TETSU (JP);

KOEZUKA YASUHIKO (JP)

**Applicant:** 

KIRIN BREWERY (JP); TANIGUCHI MASARU (JP);

KAWANO TETSU (JP); KOEZUKA YASUHIKO (JP)

Classification:

- international:

A61K31/70; C12N5/06; C12N5/08; C07H15/04

- european:

A61K31/70N5L; C07H15/04D

Application number: WO1998JP01657 19980410 Priority number(s): JP19970092412 19970410

Also published as:

EP0988860 (A1) US6531453 (B1) CA2286482 (A1)

EP0988860 (B1)

AU742253 (B2)

Cited documents:

XP002911484 XP002911485 XP002911486

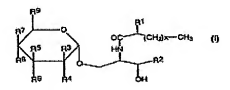
XP002911487 XP002911488

more >>

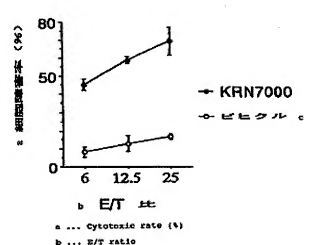
Report a data error here

#### Abstract of WO9844928

NKT cell activators, remedies for autoimmune diseases (for example, systemic erythematodes, systemic scleroderma, ulcerative colitis, encephalomyelitis, multiple sclerosis and human type I diabetes) and abortifacients. These drugs contain as the active ingredient alpha - glycosylceramides of general formula (I) or salts or solvates of the same.



... vehicle



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# 世界知的所有権機関国 際 事 務 局

# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

A61K 31/70, C12N 5/06, 5/08 // C07H 15/04

**A1** 

(11) 国際公開番号

WO98/44928

(43) 国際公開日

1998年10月15日(15.10.98)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/01657

(22) 国際出願日

1998年4月10日(10.04.98)

(30) 優先権データ

特願平9/92412

1997年4月10日(10.04.97)

JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

麒麟麦酒株式会社

(KIRIN BEER KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP]

〒104-8288 東京都中央区新川二丁目10番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

谷口 克(TANIGUCHI, Masaru)[JP/JP]

〒263-0043 千葉県千葉市稲毛区小仲台三丁目17番12号

Chiba, (JP)

河野 鉄(KAWANO, Tetsu)[JP/JP]

〒260-0843 千葉県千葉市中央区末広二丁目2番20号

末広サンフレアA202号 Chiba, (JP)

肥塚靖彦(KOEZUKA, Yasuhiko)[JP/JP]

〒370-1295 群馬県髙崎市宮原町3番地

麒麟麦酒株式会社 医薬探索研究所内 Gunma, (JP)

(74) 代理人

弁理士 佐藤一雄, 外(SATO, Kazuo et al.)

〒100-0005 東京都千代田区丸の内三丁目2番3号

富士ビル323号 協和特許法律事務所 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML,

MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

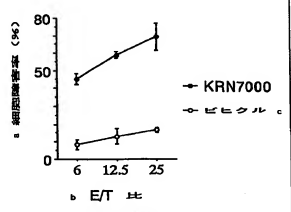
国際調査報告書

(54)Title: NKT CELL ACTIVATORS CONTAINING α-GLYCOSYLCERAMIDES

(54)発明の名称 αーグリコシルセラミドを含有するNKT細胞活性化剤

(57) Abstract

NKT cell activators, remedies for autoimmune diseases (for example, systemic erythematodes, systemic scleroderma, ulcerative colitis, encephalomyelitis, multiple sclerosis and human type I diabetes) and abortifacients. These drugs contain as the active ingredient α-glycosylceramides of general formula (I) or salts or solvates of the same.



... Cytotoxic rate (%)

b ... E/T ratio

c ... vehicle

# (57)要約

本発明は、NKT細胞活性化剤、自己免疫疾患(例えば、全身性エリテマトーデス、全身性強皮症、潰瘍性大腸炎、脳脊髄炎、多発性硬化症、およびヒト I 型糖尿病等)の治療剤、および堕胎剤の提供をその目的とする。本発明による薬剤は下記式(I)の $\alpha$  - グリコシルセラミドまたはその塩もしくは溶媒和物を有効成分として含むものである。

(1)

# PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

アルバニア アルメニア オーストリア オーストリア アゼルバイジャン ボズニア・ヘルツェゴビナ フィンランド フランス ガボン スロヴァキア シエラ・レオネ セネガル スワジランド チャーゴー LR LS LT LU リベリア レント リトアニア ルクトマンア ラーナコア モルドヴァ モルドヴァ マケガスニア旧ユーゴスラヴィア 共和国 アリ AM AT AZ BB RABDEHMNW GGGGGGGGG S L SSTOGI ガ英ググガガギギギクハイアイアイが国レルーンニニリロンンイスイタン ナジナビアアシアガドルラスリン ダア ア・ヤチリネラエラア ビ アーシンルン アド・ド ĽÝ MC バルバドスベルギー MD MG BE TMRTAGSZNU UUUVY BBBBBCCCCCCCCCCCCDDE GR HR HU 水国 ウズベキスタン ヴィェトナム ユーゴースラビア ジンパブエ MXELOZLTO NNNPPR IEL IST IF コスコカ中キキチドデエスペー メ国ュブェインスペーメ国ニブェインストル ーロッツマーニン イーメコ - アンマーニン ケニア キルギスタン KEG KR K K C L L L L L L K マ朝鮮 北韓国 フスタン セントルシア リヒテンシュタイン スリ・ランカ ルーマニア ロシア スーダン スウェーデン シンガポール スロヴェニア RU SD SE SG

### 明 細 書

# αーグリコシルセラミドを含有するNKT細胞活性化剤

# 発明の背景

# 発明の分野

本発明は、αーグリコシルセラミドを含有するNKT細胞活性化剤、自己免疫 疾患治療剤および堕胎剤に関する。

# 関連技術

中等度にT細胞レセプター (TCR) を発現する intermediate TCR 細胞 (T C R int 細胞) は、Large Granulra Lymphocyte (LGL) 様の形態を示すこと、IL-2R β鎖を常時表出すること、パーフォリン顆粒を有する点などでは、Natural Killer (N K) 細胞と類縁の細胞であるが、T C R を有するという点でN K 細胞とは決定的に異なる細胞群であることが明らかとなった(Watanabe, H. et al., J. Immunol., 155, 2972 (1995))。そして、マウスではInterleukin 12 (IL-12)により活性化されたT C R int 細胞の中でもN K 1. 1を発現している N K 1. 1 T C R int (N K T) 細胞が、腫瘍の肝臓や肺への血行性転移抑制の重要なエフェクター細胞であることが証明された(Hashimoto, W. et al., J. Immunol., 154, 4333 (1995); Anzai, R. et al., Immunol., 88, 82 (1996))ことから、このN K T 細胞は、癌細胞、寄生虫や原虫、およびリステリアや結核菌などの細胞内感染細菌の排除に重要な役割を果たす細胞であると考えられている(Seki, S. et al., Clin. Immunol., 28, 1069 (1996))。

さらに、このNKT細胞は、骨髄移植における急性期拒絶反応 (Yankelevich, B. et al., J. Immunol., 142, 3423 (1989))やヘルパーT細胞のTh1/Th2 の分化制御によるIg E抗体産生の制御 (Yoshimoto, T. et al., J. Exp. Med., 179,

1285 (1994))などにも深く関与する細胞としても知られている。以上のように、このNKT細胞は、近年、新しい細胞群として非常に注目を集めている細胞群である。

 $V\alpha 14^{+}$ NKT細胞は上記のNKT細胞の一つのサブセットであり、 $V\alpha 14^{+}$ NKT細胞の多くは $V\alpha 14J\alpha 281$ mRNAを発現しており、これをTCR  $\alpha$ 鎖として持っている。近年、この $V\alpha 14^{+}$ NKT細胞が、自己免疫疾患の発症に深く関わっていることが証明された。すなわち、MRL 1pr/1prマウスは、生後17-20週齢で異常リンパ球の集積をきたす自己免疫疾患(ヒト全身性エリテマトーデス)のモデルマウスであるが、このマウスにおいては、自己免疫疾患発症に先行して、 $V\alpha 14^{+}$ NKT細胞が選択的に減少することが判明した(Mieza, M. A. et al., J. Immunol., 156, 4035(1996))。

同様の現象は、他の自己免疫疾患モデルマウスであるgld マウスや (NZBxNZW) F1マウスにおいても観察され、V  $\alpha$  1 4  $^+$  N K T 細胞が自己免疫疾患の発症に深 く関わっていることが判明した (Makino, Y. et al., Clin. Immunol., 28, 1487 (1996))。

さらに、興味深いことに、ヒトにおいても同様の現象が観察された。すなわち、マウス $V\alpha$ 14 $J\alpha$ 281鎖と相同のヒトホモログである $V\alpha$ 24 $J\alpha$ Q $\alpha$ 鎖は、健常人では末梢血のCD4 / CD8 T細胞中に20-50% 存在しているが、強皮症患者ではまったく消失していた (Sumida, T. et al., J. Exp. Med., 182, 1163 (1995))。

このように、原因遺伝子や遺伝的背景の異なる様々な自己免疫疾患において、マウス $V\alpha$ 14 $^+$ NKT細胞やヒト $V\alpha$ 24 $J\alpha$ Q $\alpha$ T細胞が関与していることが知られている。このことから、上記のようにNKT細胞を活性化する作用を有するIL-12は、ヒト全身性エリテマトーデス(systemic lupus erythematosus: SEL)や全身性強皮症(systemic sclerosis: SSc)のような

自己免疫疾患の治療剤として期待された。しかし、IL-12をMRL 1pr /1pr マウスに投与すると、非投与マウスに比べ脾およびリンパ節に異常リンパ球( $CD3^+B220^+$  double negative T細胞)の著明な増加が認められた(筒井建紀ら,日本免疫学会総会・学術集会記録,347(1996))。

ところで、生体内には種々の糖がセラミドとβ結合しているβーガラクトシル セラミドや $\beta$ -グルコシルセラミドが存在している (Svennerholm, L. et al., Biochem. Biophys. Acta, 280, 626(1972); Karlsson, K.-A. et al., Biochim. Biophys. Acta, 316,317(1973))。一方、α-ガラクトシルセラミドが顕著な免 疫賦活作用および抗腫瘍作用を有すること(Morita,M. et al.,J. Med. Chem.,38, 2176(1995))および $\alpha$ - ガラクトシルセラミドや $\alpha$ - グルコシルセラミドのこ れらの作用は、 $\beta$ ーガラクトシルセラミドや $\beta$ - グルコシルセラミドの作用より もはるかに強力であること(Motoki, K. et al., Biol, Pharm. Bull. 18, 1487) (1995)) が知られている。さらに、α- グルコシルセラミド構造を有する化合物 は、生体内に投与した場合に放射線防護作用(Motoki, K. et al., Bioorg. Med. Chem. Lett., 5, 2413 (1995))、マウスメラノーマB16の肺転移抑制作用 (Kobayashi, E. et al., Oncology Res., 7, 529 (1995)) 、およびマウス大腸癌 Colon26やマウスTリンパ腫 EL-4 の肝転移抑制作用(元木一宏ら日本癌学会総 会記事、523(1996))を有することおよび血小板数や白血球数を増加させるこ と(Motoki, K. et al., Biol. Pharm. Bull., 19,952(1996))が知られている。 しかし、α- グリコシルセラミド構造を有する化合物が自己免疫疾患に有効で あることや堕胎作用を有することはもちろんのこと、α- グリコシルセラミド構 造を有する化合物がNKT細胞に与える影響に関しても、報告されていない。

# 発明の概要

本発明者らは、今般、 $\alpha$  -  $\alpha$  - -  $\alpha$  -  $\alpha$ 

存在せず、NKT細胞が多く存在するマウス)におけるNKT細胞の腫瘍細胞に対する細胞障害活性を増強すること、 $\alpha$  - グリコシルセラミドによりNKT細胞 (特にマウス V  $\alpha$  1 4  $^{+}$  NKT細胞およびヒト V  $\alpha$  2 4  $^{+}$  NKT細胞)の数が顕著に増加すること、 $\alpha$  - グリコシルセラミドがヒト全身性エリテマトーデスのモデルマウスであると考えられる MRL 1pr/1prマウスの腋下および鼠径部のリンパ節の異常腫脹(異常リンパ球の集積)を抑制すること、そして $\alpha$  - グリコシルセラミドが 4 % DSS誘発マウス大腸炎の進行を抑制することを見出した。

本発明者らは、更に、αーグリコシルセラミドが妊娠マウスに対して堕胎効果 を有することをも見いだした。

本発明は、NKT細胞活性化剤および活性化されたNKT細胞の提供をその目的とする。

本発明は、また、自己免疫疾患(例えば、全身性エリテマトーデス、全身性強 皮症、潰瘍性大腸炎、脳脊髄炎、多発性硬化症、および I 型糖尿病等)の治療剤 の提供をその目的とする。

本発明は、更に、堕胎剤の提供をその目的とする。

本発明によるNKT細胞活性化剤、自己免疫疾患治療剤および堕胎剤は、下記式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物を有効成分として含んでなるもの、である:

(1)

(上記式中、

 $R^{1}$  はHまたはOHであり、

Xは7~27のいずれかの整数であり、

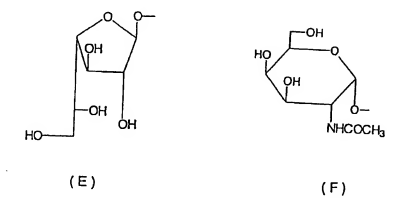
 $R^2$ は下記(a)  $\sim$  (e) からなる群から選択される置換基であり(ここで、Yは $5\sim1$ 7のいずれかの整数である)、

- (a)  $-CH_2$  ( $CH_2$ )  $_YCH_3$
- (b) -CH (OH)  $(CH_2)_Y CH_3$
- (c) -CH (OH) (CH<sub>2</sub>)  $_{\Upsilon}CH$  (CH<sub>3</sub>)  $_{2}$
- (d) -CH = CH (CH<sub>2</sub>) Y CH<sub>3</sub>
- (e) CH (OH) (CH<sub>2</sub>)  $_Y$  CH (CH<sub>3</sub>) CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>、そして R  $^3$  ~ R  $^9$  は下記のi) ~ v) のいずれかで定義される置換基である:
- i)  $R^3$ 、 $R^6$ 、および $R^8$ がHのとき  $R^4$ はH、OH、NH $_2$ 、NHCOCH $_3$ 、または下記基(A) $\sim$ (D):

$$(A) \qquad (B) \qquad (C) \qquad (D)$$

からなる群から選択される置換基であり、

R<sup>5</sup>はOH、または下記基(E) および(F):



からなる群から選択される置換基であり、

 $R^7$ は、OHまたは下記基(A)  $\sim$  (D) :

$$(A) \qquad (B) \qquad (C) \qquad (D)$$

からなる群から選択される置換基であり、

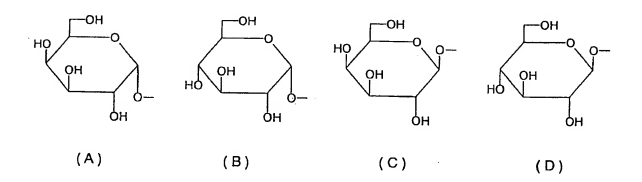
 $R^9$ はH、CH<sub>3</sub>、CH<sub>2</sub>OH、または下記基(A')  $\sim$  (D'):

$$(A')$$
  $(B')$   $(C')$   $(D')$ 

からなる群から選択される置換基である;

ii)  $R^3$ 、 $R^6$ および $R^7$ がHのとき

 $R^4$ はH、OH、NH<sub>2</sub>、NHCOCH<sub>3</sub>、または下記基(A) ~ (D):



からなる群から選択される置換基であり、

 $R^{5}$ はOH、または下記基(E)および(F):

からなる群から選択される置換基であり、

R <sup>8</sup>はOH、または下記基(A)~(D):

$$(A)$$
  $(B)$   $(C)$   $(D)$ 

からなる群から選択される置換基であり、

 $R^9$ はH、CH<sub>3</sub>、CH<sub>2</sub>OHまたは下記基(A') ~ (D'):

$$(A')$$
  $(B')$   $(C')$   $(D')$ 

からなる群から選択される置換基である。)

# 図面の簡単な説明

図1はKRN7000のNKT細胞の腫瘍細胞障害活性増強作用を示した図である。E/T比は、エフェクター細胞数(脾臓細胞数)/ターゲット細胞数(YAC-1細胞数)の比を示す。

図2はKRN7000の脾臓におけるNKT細胞増加作用を示す。

A: 脾臓リンパ球画分のFACS解析の結果を示す。横軸はFITC標識抗 $TCR\alpha\beta$ モノクローナル抗体の蛍光強度を、縦軸はCychrome標識抗NK1.1モノクローナル抗体の蛍光強度を示す。

B:脾臓リンパ球画分のFACS解析の結果を示す。縦軸は、細胞数(Relati ve cell count )、横軸はPE標識  $V \alpha 1 4$  モノクローナル抗体の蛍光強度を示す。白い部分は、無標識  $V \alpha 1 4$  モノクローナル抗体で前処理した後、PE標識  $V \alpha 1 4$  モノクローナル抗体で染色(コールドブロッキング)を行った際の蛍光強度を示す。影をつけた部分はビヒクルまたはKRN7000投与後の $V \alpha 1 4$  + 細胞に対するPE標識  $V \alpha 1 4$  モノクローナル抗体の蛍光強度の分布を示す。

C: 脾臓リンパ球画分の細胞数、および脾臓リンパ球画分中のT細胞数、NK細胞数、およびV $\alpha$ 14  $^+$ NKT細胞数のKRN7000投与による変動を示した。  $\bullet:$  V $\alpha$ 14  $^+$ NKT細胞、 $\bigcirc:$  全細胞、 $\diamondsuit:$  T細胞、 $\square:$  NK細胞。

図3はKRN7000を投与した場合のMRL lpr/lprマウスのリンパ腫脹の進展を経時的に観察した結果を示す。各リンパ節をその大きさにより、-(0)、+(1)、++(2)、+++(3)の4段階にスコアー化し、各マウスの左右の腋下(A)あるいは鼠径部リンパ節(B)のスコアーの合計をリンパ腫脹 index として示した。

図4はKRN7000を投与した場合の、MRL lpr/lprマウスの生存率を示す。

図5はKRN7000の4%DSS誘発マウス大腸炎抑制作用を示す。試験期間中、4%DSSは飲料水として継続して与えた。

A:マウス各群の体重の変動を示した。B:マウス各群の生存率を示した。

図6は、C57BL/6マウスにおいてミエリンオリゴ希突起膠細胞タンパク質(MOG)ペプチド等により誘導された実験的自己免疫性脳脊髄炎(EAE) へのKRN7000の効果を示す。A:ビヒクル投与群、B:KRN7000 (20 $\mu$ g/kg) 投与群。EAEの症状を以下のようにスコアー化した;臨床スコア、0:正常、1:尾の麻痺、2:正向反射の不全、3:後肢麻痺、4:前後肢麻痺、5:死亡。

図7は、NODマウスにおける自然発症糖尿病へのKRN7000の効果を示す。

図8は、KRN7000による $V\alpha24^+$ NKT細胞増殖促進作用を示す。末梢血単核細胞を応答細胞として自己混合リンパ球反応を行った後、 $CD4^-CD8^-$ 細胞を回収し、標識化抗体により表現型を特定した。点線はコントロール抗体(マウス IgGまたはラット IgM)で染色した際の蛍光強度の分布を、実線は抗CD3、CD4、CD8、 $V\alpha24$ 、 $V\beta11$ 抗体(以上、Immunotech社)、抗NKRP1A抗体(Becton Dickinson社)で染色した際の蛍光強度の分布を示す。

図9は、KRN7000による $V\alpha24^+$ NKT細胞増殖促進作用を示す。抗原提示細胞をKRN7000で処理した場合、抗原提示細胞の数に依存して $V\alpha24^+$ NKT細胞の増殖が認められた。

図10は本発明で使用する  $\alpha$  ーグリコシルセラミド化合物の代表例(KRN7000)の合成反応経路の概略を示す。反応経路中、p y r はピリジン、B r P P n 3 n 3 n 3 n 4 n 6 n 7 n 7 n 8 n 9

は臭化ベンジル、1-PrOHはプロピルアルコールを表す。

図11は図10に続く合成反応経路の概略を示す。反応経路中、WSC-HC 1は1-エチルー3-(3'-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド・塩 酸塩、MS4Aはモレキュラーシープス4A、Hex4NBrはテトラヘキシル アンモニウムプロミドである。

図12は実施例1~3の化合物の化学式を示す。

# 発明の具体的説明

# 式(I)の化合物

前記式(I)の化合物中、セラミド部分のXは、好ましくは11~25の整数である。

 $R^2$ におけるYは好ましくは9~17の整数、より好ましくは11~15である。

式 (I) のセラミド部分におけるXおよび $R^2$ の好ましい組み合わせは、Xが  $21\sim25$ の整数であり、 $R^2$ が置換基(b)(式中、Yは $11\sim15$ である)を表す化合物、およびXが $9\sim13$ の整数であり、 $R^2$ が置換基(a)(式中、Yは $11\sim15$ である)を表す化合物である。

式(I)の糖部分におけるR  $^3$ ~R  $^9$ の好ましい組み合わせは、R  $^3$ およびR  $^6$ がHを表し、R  $^4$ がOHまたは基(A)~(D)のいずれかの置換基を表し、R  $^5$ がOHまたは基(E)もしくは(F)の置換基を表し、R  $^7$ およびR  $^8$ がそれぞれHまたはOHのいずれかを表し(但し、R  $^7$ およびR  $^8$ の両方が同一の基を表すことはない)、R  $^9$ がCH  $_2$  OH、CH  $_3$ 、H、または基(A')~(D')のいずれかの置換基を表す化合物である。

更に好ましい組み合わせとしては、 $R^3$ および $R^6$ がHであり、 $R^4$ および $R^5$ がOHであり、 $R^7$ および $R^8$ がそれぞれHまたはOHのいずれかを表し(但し、 $R^7$ および $R^8$ の両方が同一の基を表すことはない)、かつ $R^9$ がCH $_2$ O

Hまたは基(A')~(D')のいずれかの置換基を表す化合物、およびR  $^3$ 、R  $^6$ およびR  $^8$ がHであり、R  $^4$ 、R  $^5$ およびR  $^7$ がOHであり、かつR  $^9$ がC H  $_2$  OHである化合物が挙げられる。

式(I)の化合物の好ましい例としては、

Xが21~25の整数であり、

 $R^2$ が置換基(b) (式中、Yは $11\sim15$ の整数である)であり、

 $R^3$ および $R^6$ がHであり、

 $R^4$ がOHまたは基(A)  $\sim$  (D) からなる群から選択される基であり、

 $R^{5}$ がOHまたは基(E)および(F)からなる群から選択される基であり、

 ${\bf R}^7$ および ${\bf R}^8$ がそれぞれ ${\bf H}$ または ${\bf O}$   ${\bf H}$ であり(但し、両方が同一の基を表すことはない)、

 $R^9$ が $CH_2$  OHまたは基(A')~(D')からなる群から選択される基である化合物、

Xが9~13の整数であり、

 $R^2$ が置換基(a)(式中、Yは $11\sim15$ の整数である)であり、

 $R^3$  および $R^6$  がHであり、

 $R^4$  および $R^5$  がOHであり、

 $R^{7}$ および $R^{8}$ がそれぞれHまたはOHであり(但し、両方が同一の基を表すことはない)、

R<sup>9</sup>がH、CH<sub>3</sub>、またはCH<sub>2</sub>OHである化合物、

Xが21~25の整数であり、

 $R^2$ が置換基(b) (式中、Yは $11\sim15$ の整数である)であり、

R<sup>3</sup>およびR<sup>6</sup>がHであり、

 $R^4$  および $R^5$  がOHであり、

 $R^7$ および $R^8$ がそれぞれHまたはOHであり(但し、両方が同一の基を表す

ことはない)、

 $R^9$ が $CH_2$ OHまたは基(A')~(D')からなる群から選択される基である化合物、および

Xが21~25の整数であり、

 $R^2$ が置換基(b) (式中、Yは $11\sim15$ の整数である)であり、

 $R^4$ 、 $R^5$ 、および $R^7$ がOHであり、

R<sup>9</sup>がCH<sub>2</sub>OHである化合物

が挙げられる。

本発明による治療剤の有効成分として好ましい化合物群としては、

(2 S, 3 S, 4 R)  $-1-(\alpha-D-ガラクトピラノシルオキシ) -2-ヘキ サコサノイルアミノー3, 4-オクタデカンジオール (KRN7000)、$ 

 $(2S, 3R) - 1 - (\alpha - D - ガラクトピラノシルオキシ) - 2 - テトラデカノイルアミノ - 3 - オクタデカノール(AGL - 517)、$ 

-2ーテトラデカノイルアミノー3ーオクタデカノール(AGL-571)、

 $0-\alpha-D-ガラクトピラノシルー(1→6)-O-\alpha-D-ガラクトピラノシルー(1→1)-(2 S, 3 S, 4 R) -2-アミノ-N-ヘキサコサノイルー$ 

1, 3,  $4-x^2 + y^2 + y^$ 

 $O-\alpha-D-ガラクトピラノシルー (1→6) -O-\alpha-D-グルコピラノシルー (1→1) - (2 S, 3 S, 4 R) -2-アミノ-N-ヘキサコサノイルー1,$ 

 $O-\alpha-D-$ ガラクトピラノシルー(1→2) $-O-\alpha-D-$ ガラクトピラノシルー(1→1)-(2 S, 3 S, 4 R) -2-アミノ-N-[(R) -2-ヒドロキシテトラコサノイル] -1, 3, 4-オクタデカントリオール(S 1 1 4 0 B-9)、

 $O-\beta-D-ガラクトフラノシルー(1→3)-O-\alpha-D-ガラクトピラノシルー(1→1)-(2 S, 3 S, 4 R) -2-アミノ-N- [(R) -2-ヒドロキシテトラコサノイル] -1, 3, 4-オクタデカントリオール(7 1 9 - 7)、および$ 

O-(N-アセチル-2-アミノ-2-デオキシー $\alpha$ -D-カラクトピラノシルー (1→3) -O-[ $\alpha$ -D-グルコピラノシルー (1→2)] -O- $\alpha$ -D-ガラクトピラノシルー (1→1) - (2 S, 3 S, 4 R) -2-アミノ-N-[(R) -2-ヒドロキシテトラコサノイル] -1, 3, 4-オクタデカントリオール (STL-8)

が挙げられる。

本発明による治療剤の有効成分として特に好ましい化合物は、

(2S, 3S, 4R) -1-(α-D-ガラクトピラノシルオキシ) -2-ヘキサコサノイルアミノ-3, 4-オクタデカンジオール(KRN7000)である。式(I)の化合物は、薬学上許容される非毒性塩であることができる。式(I)の化合物の塩としては、酸付加塩、例えば、無機酸(例えば塩酸、硫酸、硝酸、リン酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、プロピオン酸、マレイン酸、オレイン酸、パルミチン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、グルタミン酸、パントテン酸、ラウリルスルホン酸、メタンスルホン酸およびフタル酸)との塩が挙げられる。

式(1)の化合物は溶媒和物(例えば、水和物)であることができる。

式(I) の化合物は、 $\alpha-$ グリコシルセラミドを合成するための合目的的な任意の方法により製造することができる。

まず、D-リキソースを出発物質としてセラミド部分を合成し、次いで、このセラミドに糖を導入することによって、式(I)の化合物を調製することができる。このような $\alpha-$ グリコシルセラミドの一般的な合成方法については、例えば、WO93/5055号、WO94/2168号、WO94/9020号、およびWO94/24142号を参照することができる。

また、式(I)の化合物は、天然物(生物等)からカラムクロマトグラフィー等によって単離、精製することもできる。

# 式(I)の化合物の用途

本発明による化合物の代表的化合物であるKRN7000を $RAG-1KO/V\alpha14$  t g/  $V\beta8$ . 2 t gマウスに投与すると、NKT細胞の腫瘍細胞に対する細胞障害活性を増強することを見出した(薬理試験例1)。

次いで、本発明者らは、 $\alpha-\mathcal{O}$ リコシルセラミドがNKT細胞、特にV $\alpha$ 14  $^+$ NKT細胞やV $\alpha$ 24  $^+$ NKT細胞、の数を顕著に増加させることを見出した(薬理試験例2、6、および9)。自己免疫疾患モデルマウスではV $\alpha$ 14  $^+$ NKT細胞が減少し、強皮症患者ではV $\alpha$ 24  $^+$ J $\alpha$ Q $\alpha$ T細胞が消失し、I型糖尿病の進展した患者ではV $\alpha$ 24  $^+$ NKT細胞が極端に減少することが示唆されているように、原因遺伝子や遺伝的背景の異なる様々な自己免疫疾患において、マウスV $\alpha$ 14  $^+$ NKT細胞やヒトV $\alpha$ 24  $^+$ NKT細胞が関与していることが示されている(Wieza、M. A. et al., J. Immunol., 156, 4035 (1996); Makino、Y. et al., Clin. Immunol., 28, 1487 (1996); Sumida, T. et al., J. Exp. Med., 182, 1163 (1995); Wilson et al., Nature, 391, 177 (1998))。また、本発明者らは、ヒト全身性エリテマトーデスのモデルマウスであると考えられるMRL 1 pr/1 prマウス(Sakamoto, A. Clin. Immunol., 28, 1558 (1996))

にKRN7000を投与したところ、腋下および鼠径部のリンパ節の異常腫脹(異常リンパ球の集積)が抑制された(薬理試験例3)。リンパ節の異常腫脹はMRL lpr/lprマウスにおいて加齢に伴って観察される特徴的な症状である。

従って、本発明の第一の面として、式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物はNKT細胞活性化剤として用いることができる。ここで「NKT細胞」は、ヒトV $\alpha$ 24  $^+$ NKT細胞およびマウスV $\alpha$ 14  $^+$ NKT細胞を含む。ヒトV $\alpha$ 24  $^+$ NKT細胞はヒトV $\alpha$ 24 J $\alpha$ Q $\alpha$ T細胞のサブセットであり、V $\alpha$ 24  $^+$ ダブルネガティブ(CD4 CD8 ) T細胞(Dellabona,P. et al., J. Exp. Med., 180, 1171(1994))と同義である。また、「NKT細胞活性化」は細胞障害活性の増強およびNKT細胞の増殖促進を含む。

本発明の第二の面として、式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物は自己免疫疾患治療剤として用いることができる。本発明において、「自己免疫疾患」とは、全身性エリテマトーデス、全身性強皮症、潰瘍性大腸炎、多発性硬化症、脳脊髄炎、I型糖尿病、慢性関節リュウマチ、シェーグレン症候群、原発性胆汁性肝硬変、特発性血小板減少性紫斑病、自己免疫性溶血性貧血、重症筋無力症、交感性眼炎、Goodpasture症候群(例えば、糸球体腎炎)、悪性貧血、および橋本病を含む。また、本明細書において、「治療」とは「予防」を含む。

式(I)の化合物およびIL-12は、妊娠マウスの流産を促進する(薬理試験例10)。従って、本発明の第三の面として、式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物およびIL-12は堕胎剤として用いることができる。式(I)の化合物およびIL-12は妊娠動物だけでなく、妊娠する可能性のある動物にも投与することができる。妊娠する可能性のある動物にあらかじめ式(I)の化合物またはIL-12を投与することにより妊娠を阻止することができる。従って、「堕胎剤」とは「避妊剤」を含む意味で用いられる。

式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物およびIL-12は、治療方法、投与方法、および投与目的によって決まる適当な剤型、具体的には、注射剤、 懸濁剤、乳化剤、軟膏剤、クリーム剤錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、丸剤、 細粒剤、トローチ錠、直腸投与剤、油脂性坐剤、水溶性坐剤等の製剤、に処方することができる。

これらの各種製剤は、下記の薬学上許容される担体等を用いて常法により製造することができる: 賦形剤、例えば、溶剤(例えば、水、生理食塩水)、増量剤および充てん剤(例えば、乳糖、デンプン、結晶セルロース、マンニトール、マルトース、リン酸水素カルシウム、軟質無水ケイ酸、炭酸カルシウム);補助剤、例えば、可溶化剤(例えば、エタノール、ポリソルベート剤)、結合剤(例えば、デンプン、ポリビニルピロリドン、ヒドロキシプロピルセルロース、エチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、アラビアゴム)、崩壊剤(例えば、デンプン、カルボキシメチルセルロース、アラビアゴム)、崩壊剤(例えば、デンプン、カルボキシメチルセルロースカルシウム)、滑沢剤(例えば、ステアリン酸マグネシウム、タルク、硬化油)、安定剤(例えば、乳糖、マンニトール、マルトース、ポリソルベート類、マクロゴール類、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油)、等張化剤、湿潤化剤、潤滑剤、分散剤、緩衝剤、溶解補助剤;添加剤、例えば、抗酸化剤、保存剤、矯味矯臭剤、無痛化剤、安定化剤、着色剤、および甘味剤。

また、各種製剤には、必要に応じて、グリセリン、ジメチルアセトアミド、70%乳酸ナトリウム、界面活性剤、塩基性物質(例えば、エチレンジアミン、エタノールアミン、炭酸ナトリウム、アルギニン、メグルミン、トリスアミノメタン)を添加することもできる。

本発明において、式(I)の化合物およびIL-12は、合目的な任意の投与 経路、具体的は、動物の場合には、腹腔内投与、皮下投与、静脈または動脈への 血管内投与、注射による局所投与などの方法が可能である。また、ヒトの場合に は、静脈内投与、動脈内投与、注射による局所投与、腹腔または胸腔への投与、 皮下投与、筋肉内投与、舌下投与、経皮吸収または直腸内投与により投与するこ とができる。静脈内投与がもっとも好ましい。

本発明による治療剤における各有効成分は、個々の状況に応じて連続的または間欠的に投与できる。具体的な投与量は、投与方法、患者の諸条件、たとえば、年齢、体重、性別、感受性、投与時間、併用薬剤などにより変化する。一般に、式(I)の化合物およびIL-12の投与量は、例えば、静脈内投与では、ヒト成人に対して1日あたり0.001~10mg程度、好ましくは、0.01~1mg、である。式(I)の化合物は、凍結乾燥製剤にするのが好ましく、投与直前に注射用蒸留水等で溶解し、患者に投与するのが好ましい。

本発明によれば、式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物を、ヒトを含む哺乳動物に投与することを含む自己免疫疾患の治療法が提供される。

本発明によれば、また、式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物により活性化されたNKT細胞(活性化NKT細胞)をヒトを含む哺乳動物に投与することを含む、自己免疫疾患の治療法が提供される。

活性化NKT細胞は、NKT細胞を式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物の存在下インビトロで培養することにより得ることができる。また、式(I)の化合物を投与した哺乳動物の体内から活性化NKT細胞を単離することによって得てもよい。

式(I)の化合物とともにインビトロで培養するNKT細胞は、健常人から単離されたものであってもよく、また患者または患者であると疑われる者から単離されたものであってもよい。ヒトを治療する場合、NKT細胞はヒト $V\alpha 24^+$ NKT細胞であることが好ましい。

活性化NKT細胞の哺乳動物への投与は、活性化NKT細胞を哺乳動物の体内、 例えば、静脈内に移植することにより行うことができる。 本発明によれば、NKT細胞を式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物の存在下インビトロで培養することを含む、NKT細胞の活性化法が提供される。

本発明によれば、式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物あるいは I L-12を、ヒトを含む哺乳動物に投与することを含む堕胎法が提供される。

# 実 施 例

以下の実施例により本発明を詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

化合物の合成および単離・精製

合成工程は、図10および11に示される通りである。

#### (1) 化合物G1の合成

D-リキソース(200g、1.33mo1)に塩化カルシウムで乾燥したアセトン溶液(3.0L)に硫酸(0.5mL)を加え、18時間室温で攪拌した。モレキュラーシープス4Aの粉末(100g)を加え、反応液を中和後、セライト濾過し、残渣をアセトンで洗浄した。濾液と洗液をあわせて減圧濃縮し、G1の粗生成物を得た。収量240g(95%)。これ以上の精製を行わずに次の工程に用いた。分析用のサンプルは、ヘキサン:アセトン(9:1)を溶出溶媒としてシリカゲルクロマトグラフィーにより精製した。

mp 76-78°C; FDMS m/z 191 (M+1) +;  $^{1}$  H-NMR (500MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 5. 45 (1H, d, J=1.8Hz), 4. 83 (1H, dd, J=3.7, 5.5Hz), 4. 64 (1H, d, J=6.1Hz), 4. 27-4. 30 (1H, m), 3. 90-3. 99 (2H, m),

1. 48 (3H, s), 1. 32 (3H, s)

#### (2) 化合物 G 2 の合成

化合物G1(239g、約1.26mmol)の塩化メチレン溶液(168ml)に、ピリジン(10ml)、塩化トリチル(39.0g)を加え、32℃で4時間攪拌した。エタノール(8ml)を滴下し、室温で2時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、食塩水で洗浄後、減圧濃縮した。残渣は酢酸エチルに溶解し、0℃に冷却して結晶化した。収量501g(D-リキソースより87%)。

mp174-176°C; FDMS m/z  $432M^{\dagger}$ ;  $^{1}H-NMR$  (50 0MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 7. 21-7. 49 (15H, m), 5. 38 (1H, d, J=2. 4Hz), 4. 75 (1H, dd, J=3. 7, 6. 1Hz), 4. 59 (1H, d, J=6. 1Hz), 4. 31-4. 35 (1H, m), 3. 4 3 (1H, dd, J=4. 9, 9. 8Hz), 3. 39 (1H, dd, J=6. 7, 9. 8Hz), 1. 29 (3H, s), 1. 28 (3H, s).

#### (3) 化合物 G3の合成

トリデカントリフェニルホスホニウムプロミド(962g、1. 16mol; 1ープロモトリデカン、トリフェニルホスフィンを4. 5時間、140℃に加熱して調製した)のTHF溶液(1500ml)に、アルゴン雰囲気下、nープチルリチウムの2. 5Mへキサン溶液(462mL;366mmol)を0℃で滴下した。滴下終了後、15分間攪拌し、化合物G2(250g、579mmol)のTHF溶液(450ml)を滴下した。室温まで、徐々に温度を上げつつ18時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣にヘキサン:メタノール:水(10:7:3、1000ml)の混液を加え、飽和塩化アンモニウム水溶液で洗浄した。水層はヘキサン(500ml)で抽出し、すべての有機層をあわせて無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、G3の粗生成物を得た。これ以上の精製を行

わずに次の工程に用いた。収量339g(98%)。分析用のサンプルは、ヘキサン:酢酸エチル(9:1)を溶出溶媒としてシリカゲルクロマトグラフィーにより精製した。

FDMS m/z 598 $M^+$ ;  $^1H-NMR$  (500MHz, CDC1 $_3$ )  $\delta$ 7. 21-7. 45 (15H, m), 5. 48-5. 59 (2H, m), 4. 91 (0. 7H, t, J=7. 3Hz), 4. 44 (0. 3H, t, J=7. 3Hz), 4. 26 (0. 3H, dd, J=4. 3, 7. 3Hz), 4. 21 (0. 7H, dd, J=4. 3, 6. 7Hz), 3. 75 (0. 7H, m), 3. 69 (0. 3H, m), 3. 24 (0. 3H, dd, J=4. 9, 9. 8Hz), 3. 17 (0. 7H, dd, J=4. 9, 9. 8Hz), 3. 09-3. 14 [1H, (3. 11, dd, J=4. 9, 9. 2Hz), H1b Eoverlapped], 1. 75-2. 03 (2H, m), 1. 49 (3H, s), 1. 39 and 1. 38 (3H, each s), 1. 21-1. 34 (20H, m), 0. 88 (3H, t, J=6. 7Hz)。

# (4) 化合物 G4の合成

化合物G3(338g、約565mmol)の塩化メチレン溶液(1500ml)にピリジン(500ml)を加え、塩化メタンスルホニル(49ml、633mmol)を滴下し、31℃で24時間攪拌した。エタノール(40ml)を滴下し、室温で1時間攪拌した。減圧濃縮後、残渣にヘキサン:メタノール:水(10:7:3、1000ml)の混液を加え、分液した。水層はヘキサン(200ml)で3回抽出し、すべての有機層をあわせて無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、G4の粗生成物を得た。これ以上の精製を行わずに次の工程に用いた。収量363g(95%)。分析用のサンプルは、ヘキサン:酢酸エチル(9:1)を溶出溶媒としてシリカゲルクロマトグラフィーにより精製した。FDMS m/z 676M<sup>+</sup>; 1H-NMR(500MHz, CDCl3)

 $\delta$  7. 21-7. 47 (15H, m), 5. 41 (0. 7H, ddd, J=5. 5, 9. 2, 11. 0Hz), 5. 32 (0. 7H, bt, J=11. 0Hz), 5. 22 (0. 3H, bdd, J=9. 2, 15. 0Hz), 5. 02 (0. 3H, dt,  $J_t=7$ . 3Hz,  $J_d=15$ . 0Hz), 4. 8 (0. 7H, dd, J=3. 1, 5. 5, 7. 9Hz), 4. 73 (0. 7H, dd, J=5. 5. 9. 8Hz), 4. 64-4. 67 (0. 3H, m), 4. 61 (0. 3H, dd, J=5. 5, 9. 2Hz), 4. 48 (0. 7H, dd, J=5. 5, 7. 9Hz), 4. 22 (0. 3H, dd, J=5. 5, 9. 2Hz), 3. 55 (0. 3H, dd, J=2. 4, 11. 6Hz), 3. 45 (0. 7H, dd, J=3. 2, 11. 0Hz), 3. 06-3. 12 [4H, (3. 12, s), (3. 11, s), (3. 09, dd, J=3. 1, 11. 0Hz)], 1. 6 6-1. 82 (2H, m), 1. 47 and 1. 46 (3H, each s), 1. 39 (3H, s), 1. 13-1. 35 (20H, m), 0. 88 (3H, t, J=6. 8Hz).

# (5) 化合物 G 5 の合成

化合物G4(362g、約536mmo1)の塩化メチレン溶液(1500m 1)にメタノール(350m1)を加え、これに濃塩酸(200m1)を滴下し、 5h室温で攪拌した。反応液に炭酸水素ナトリウムを加えて中和後、濾過した。 濾液を減圧濃縮し、残渣に酢酸エチルを加え、食塩水で洗浄した。水層は酢酸エ チルで抽出し、すべての有機層をあわせて無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧 濃縮した。ヘキサンより結晶化した。収量161g(G2より70%)。

mp66-67°C; FDMS m/z 377 (M-H<sub>2</sub>O) +;  $^{1}$ H-NM R (500MHz, CDCl<sub>3</sub>+D<sub>2</sub>O)  $\delta$ 5. 86 (0. 3H, dt, J<sub>t</sub> = 7. 3Hz, J<sub>d</sub> = 14. 7Hz), 5. 77 (0. 7H, dt, J<sub>t</sub> = 7. 3, J<sub>d</sub> = 10. 4Hz), 5. 55 (0. 3H, br. dd, J=7. 3, 14. 7Hz), 5. 49 (0. 7H, bt, J=9. 8Hz), 4. 91-4. 97 (1H, m), 4. 51 (0. 7H, bt, J=9. 8Hz), 4. 11 (0. 3H, bt, J=7. 3Hz), 3. 94-4. 03 (2H, m), 3. 67-3. 73 [1H, (3. 70, dd, J=3. 1, 6. 7Hz), (3. 69, dd, J=3. 1, 7. 3Hz)], 3. 20and3. 19 (3H, each s), 2. 05-2. 22 (2H, m), 1. 22-1. 43 (20H, m), 0. 88 (3H, t, J=6. 7Hz).

#### (6) 化合物 G 6 の合成

化合物 G 5 (160g、405 mm o 1) の THF 溶液 (780 m 1) に 5% パラジウム - 硫酸 バリウム (16g) を加え、反応容器を水素ガスで置換後、室温にて20時間攪拌した。反応液をセライト濾過後、クロロホルム:メタノールの混液 (1:1) で洗浄した。濾液と洗液をあわせ、減圧濃縮した。残渣は酢酸エチルより結晶化した。収量 146g (91%)。

[ $\alpha$ ]  $^{23}_{D}$ +12° (c1, CHCl  $_3$ /MeOH=1:1); mp124-126°C; FDMS m/z 397 (M+1)  $^+$ ;  $^1$ H-NMR (500MH z, CDCl  $_3$ /CD  $_3$ OD=1:1)  $\delta$ 4. 93-4. 96 (1H, m, H2), 3. 91 (1H, dd, J=6. 7, 12. 2Hz), 3. 85 (1H, dd, J=4. 9, 12. 2Hz), 3. 54-3. 60 (1H, m), 3. 50 (1H, dd, J=1. 8, 8. 5Hz), 3. 19 (3H, s), 1. 75-1. 83 (1H, m), 1. 53-1. 62 (1H, m), 1. 21-1. 45 (24H, m), 0. 89 (3H, t, J=6. 7Hz).

#### (7) 化合物G7の合成

化合物G6(145g、365mmol)のDMF溶液(1000ml)にアジ化ナトリウム(47g、730mmol)を加え、95℃で4時間攪拌した。 反応液を濃縮し、残渣に酢酸エチル(450ml)を加え、水洗した。水層は酢 酸エチルで再抽出した。すべての有機層をあわせて食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮し、G7の粗生成物を得た。収量122g(97%)。これ以上の精製を行わずに次の工程に用いた。収量126g(95%)。分析用のサンプルは、ヘキサン:酢酸エチル(9:1)を溶出溶媒としてシリカゲルクロマトグラフィーにより精製した。

[ $\alpha$ ]  $^{23}_{D}$ +16. 5° (c0. 5, CHCl  $_{3}$ -MeOH, 1:1); mp 92-93%; FDMS m/z 344 (M+1)  $^{+}$ ;  $^{1}_{H}$ -NMR (500 MHz, CD  $_{3}$  OD)  $\delta$  3. 91 (1H, dd, J=3. 7, 11. 6Hz), 3. 75 (1H, dd, J=7. 9, 11. 6Hz), 3. 49-3. 61 (3 H, m), 1. 50-1. 71 (2H, m), 1. 22-1. 46 (24H, m), 0. 90 (3H, t, J=6. 7Hz)  $_{\circ}$ 

### (8) 化合物 G8の合成

化合物G7(121g、約352mmo1)の塩化メチレン溶液(750m1)にピリジン(250m1)、塩化トリチル(124g、445mmo1)を加え、室温で16時間攪拌した。エタノール(30m1)を滴下し、室温で30分間攪拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和塩化アンモニウム水溶液、食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。残渣は、ヘキサン:酢酸エチル(10:1)を溶出溶媒としてシリカゲルクロマトグラフィーにより精製した。収量34.4g(G6より52%)。

[ $\alpha$ ]  $^{24}_{D}$ +11. 9° (c0. 9, CHCl<sub>3</sub>), FDMS m/z 58 5M<sup>+</sup>;  $^{1}_{H}$ -NMR (500MHz, CDCl<sub>3</sub>+D<sub>2</sub>O)  $\delta$ 7. 24-7. 61 (15H, m), 3. 62-3. 66 (2H, m), 3. 51-3. 57 (2H, m), 3. 42 (1H, dd, J=6. 0, 10. 4Hz), 1. 23 -1. 56 (26H, m), 0. 88 (3H, t, J=6. 7Hz)  $_{\circ}$ 

#### (9) 化合物 G9の合成

化合物 G8 (33.5 g、57.3 mm o 1) の DMF 溶液(300 m 1) に 60% 水素化ナトリウム(5.5 g、NaHとして約138 mm o 1) を加え、 室温で40分間攪拌した。反応液を0℃に冷却し、臭化ベンジル(15 m 1、120 mm o 1)を滴下した。室温まで徐々に温度をあげながら18時間攪拌した。 反応液に氷水(100 m 1)を加えて、反応を停止した後、酢酸エチルを用いて 抽出した。抽出液は食塩水で3回洗浄し、すべての有機層をあわせて無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、G9の粗生成物を得た。これ以上の精製を行わずに次の工程に用いた。収量42.2 g(96%)。分析用のサンプルは、ヘキサン:酢酸エチル(100:1)を溶出溶媒としてシリカゲルクロマトグラフィーにより精製した。

 $[\alpha]$   $^{24}_{D}$  + 9. 8° (c1. 0, CHCl<sub>3</sub>), FDMS m/z 738 (M-N<sub>2</sub>) +;  $^{1}_{H}$  + NMR (500MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  7. 07-7. 48 (25H, m), 4. 57 (1H, d, J=11. 6Hz), 4. 44 (1H, d, J=11. 6Hz), 4. 41 (2H, s), 3. 73-3. 79 (1H, m), 3. 46-3. 56 (2H, m), 3. 37 (1H, dd, J=8. 6, 10. 4Hz), 1. 20-1. 64 (26H, m), 0. 88 (3H, t, J=6. 7Hz)  $_{\circ}$ 

#### (10) 化合物 G 1 0 および G 1 1 の合成

化合物 G 9 (41.2g、約54mmol)の1-プロパノール溶液(250ml)にメタノール(30ml)を加え、更に5%パラジウム炭素(4.1g)、蟻酸アンモニウム(27.1g、4.3mol)を加えた。室温で16時間攪拌後、酢酸エチルで希釈し、セライト濾過した。濾液を減圧濃縮し、酢酸エチルで溶解後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、食塩水で3回洗浄し、すべての有機層をあわせて無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、G10の粗生成物を得

た。収量38.9g(98%)。得られたG10は、これ以上の精製を行わずに 次の工程に用いた。

化合物G10の塩化メチレン溶液(300ml)に、ヘキサコサン酸(22.4g、56.5mmol)、WSC塩酸塩(12.6g、64.6mmol)を加え、2時間加熱還流した。室温まで冷却後、減圧濃縮した。残渣に酢酸エチル(500ml)を加え、0.5M塩酸水溶液、食塩水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、更に食塩水で洗浄した。すべての有機層をあわせて無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、G11の粗生成物を得た。収量53.2g(88%)。得られたG11は、これ以上の精製を行わずに次の工程に用いた。分析用のサンプルは、ヘキサン:酢酸エチル(100:1)を溶出溶媒としてシリカゲルクロマトグラフィーにより精製した。

 $[\alpha]$   $^{24}_{D}$  + 5. 3° (c 0. 4, CHCl  $_3$ ); FDMS m/z 111 8M<sup>+</sup>;  $^{1}_{H}$  + NMR (500MHz, CDCl  $_3$ )  $\delta$  7. 20-7. 38 (25 H, m), 5. 57 (1H, d, J=9. 1Hz), 4. 80 (1H, d, J=11. 6Hz), 4. 48-4. 50 (3H, m), 4. 24-4. 32 (1H, m), 3. 83 (1H, dd, J=3. 0, 6. 7Hz), 3. 43-3. 51 (2H, m, H1a), 3. 29 (1H, dd, J=4. 3, 9. 8Hz), 1. 92 (2H, t, J=7. 3Hz), 1. 28-1. 60 (72H, m), 0. 88 (6H, t, J=6. 7Hz).

#### (11) 化合物G12の合成

化合物G11(52.2g、約47mmo1)の塩化メチレン溶液(180m1)にメタノール(36m1)を加え、次いで10%塩酸メタノール溶液(3.0m1)を滴下し、室温で2時間攪拌した。反応液は粉状の炭酸水素ナトリウム(18g)で中和し、セライト濾過した。残渣は塩化メチレンで洗浄した。濾液と洗液をあわせ、食塩水で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減

圧濃縮した。残渣をアセトンに加熱溶解し、0℃に冷却して沈殿化により精製した。収量38.6g(G9より77%)。

[ $\alpha$ ]  $^{24}_{D}$  - 29. 7° (c0. 7, CHCl<sub>3</sub>); mp75-76. 5°C; FDMS m/z 876M<sup>+</sup>;  $^{1}$ H-NMR (500MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  7. 30-7. 47 (10H, m), 6. 03 (1H, d, J=7. 9Hz), 4. 72 (1H, d, J=11. 6Hz), 4. 66 (1H, d, J=11. 6Hz), 4. 61 (1H, d, J=11. 6Hz), 4. 45 (1H, d, J=11. 6Hz), 4. 12-4. 17 (1H, m), 4. 00 (1H, dt, Jt=4. 3, Jd=7. 3Hz), 3. 67-3. 72 (2H, m), 3. 61 (1H, ddd, J=4. 3, 8. 6, 11. 6Hz), 1. 94-2. 05 (2H, m), 1. 15-1. 69 (72H, m), 0. 88 (6H, t, J=6. 1Hz).

#### (12) 化合物 G 1 3 の合成

1) 2、3、4、6ーテトラー〇ーベンジルーDーガラクトピラノシルアセテート(79、8g)をトルエン(160ml)およびイソプロピルエーテル(520ml)の混液に溶解し、 $-10\sim0$   $^{\circ}$  に冷却した。これに、2.0等量のHBrを含むイソプロピルエーテル溶液を加えた(2、8mmol/ml、約100ml)。 $-10\sim0$   $^{\circ}$  で約90分間攪拌後、反応液に5%炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、攪拌して過剰のHBrを中和した。全量を分液ロートに移して分液後、水層を廃棄し、10%塩化ナトリウム水溶液で2回洗浄した。減圧濃縮して2、3、4、6ーテトラー〇ーベンジルー $\alpha$ -Dーガラクトピラノシルブロミド(Ga1Br)のシロップを得た。

2) 化合物G12(60.0g、68.6mmol)、テトラヘキシルアンモニウムプロミド(89.4g、206mmol)、モレキュラーシープス4A(60g)のトルエン溶液(420ml)に、DMF(140ml)次いで、G

a1Br(約137mmol)のトルエン溶液(250ml)を加え、室温で72時間攪拌した。反応液にメタノール(12ml)を加え、2時間攪拌した。セライト濾過後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣にアセトニトリルを加え、2時間攪拌し、沈殿を得た。得られた沈殿を減圧乾燥し、乾燥粉体を得た。これをヘキサン:酢酸エチル(8:1)を溶出溶媒としてシリカゲルクロマトグラフィーにより精製した。収量70.9g(74%)。

[ $\alpha$ ]  $^{24}_{D}$  + 18. 8° (c0. 9, CHCl $_{3}$ ); mp 74-75°C; FD MS m/z 1399 (M+1) +; 1H-NMR (500MHz, CDCl $_{3}$ )  $\delta$  7. 21-7. 37 (30H, m), 6. 12 (1H, d, J=9. 0Hz), 4. 91 (1H, d, J=11. 6Hz), 4. 84 (1H, d, J=3. 7Hz), 4. 72-4. 80 (4H, m), 4. 35-4. 65 (7H, m), 4. 12-4. 18 (1H, m), 3. 99-4. 05 (2H, m), 3. 84-3. 93 (4H, m), 3. 73 (1H, dd, J=3. 7, 11. 0Hz), 3. 47-3. 51 (2H, m), 3. 42 (1H, dd, J=6. 1, 9. 1Hz), 1. 87-1. 99 (2H, m), 1. 18-1. 70 (72H, m), 0. 88 (6H, t, J=7. 4Hz).

#### (13) 化合物 K R N 7 0 0 0 の合成

化合物G13(60.0g、42.9mmol)をエタノール(960ml)に加えて懸濁させ、これに20%水酸化パラジウム(6.0g)のエタノール懸濁液を加えた。更に水素源となる4ーメチルシクロヘキセン(120ml、93.5mmol)を加え、4時間加熱還流した後、濾過し、触媒を除いた。残渣は加温したエタノールで洗浄した。濾液を室温放置することによって得た白色沈殿を濾過、減圧乾燥した。得られた粉体をエタノール:水(92:8、3.5L)に懸濁し、攪拌しながら加熱溶解後、室温放置することによって再度沈殿化した。

WO 98/44928 PCT/JP98/01657

沈殿液を濾過し、濾取したケーキを減圧乾燥し、白色粉末を得た。収量35.0 g(95%)。

 $[\alpha]^{23}_{D} + 43.6^{\circ}$  (c1.0, pyridine); mp189.5-190. 5%; negative FABMS m/z 857 (M-H) ; IR (cm<sup>-1</sup>, KB r) 3300, 2930, 2850, 1640, 1540, 1470, 1070;  $^{1}$ H-NMR (500MHz,  $C_{5}D_{5}N$ )  $\delta 8$ . 47 (1H, d, J=8. 5 Hz), 5. 58 (1H, d, J=3. 7Hz), 5. 27 (1H, m), 4. 63-4. 70 (2H, m), 4. 56 (1H, m), 4. 52 (1H, t, J =6.1 Hz), 4. 37-4.47 (4H, m), 4. 33 (2H, m), 2. 45 (2 H, t, J=7.3 Hz), 2.25-2.34 (1 H, m), 1.87-1.97(2H, m), 1.78-1.85(2H, m), 1.62-1.72 (1H, m), 1. 26-1. 45 (66H, m), 0. 88 (6H, t, J = 6.7 Hz),  $^{13}C-NMR$  (125MHz,  $C_{5}D_{5}N$ )  $\delta$ 173.2 (s), 101. 5 (d), 76. 7 (d), 73. 0 (d), 72. 5 (d), 71. 6 (d), 71. 0 (d), 70. 3 (d), 68. 7 (t), 62. 7 (t), 51. 4 (d), 36. 8 (t), 34. 4 (t), 32. 1 (t), 30. 4 (t), 30. 2 (t), 30. 03 (t), 30. 00 (t), 29. 93 (t), 29. 87 (t), 29. 81 (t), 29. 76 (t), 29. 6 (t), 26. 5 (t), 26. 4 (t), 22. 9 (t), 14. 3 (q). 実施例2  $O-\alpha-D-ガラクトピラノシルー(1→2)-O-\alpha-D-ガラ$ クトピラノシルー (1→1) – (2S, 3S, 4R) – 2 – 7 ミノーN – [(R)-2-ヒドロキシテトラコサノイル] -1, 3, 4-オクタデカントリオール (S1140B-9)の単離および精製

沖縄県久米島近海の海底水深15~25mで採取された海綿を、凍結乾燥した 粉末447.1gをクロロホルムとメタノールの混液で抽出し、抽出液を減圧下 濃縮して51.28gのエキスを得た。これを酢酸エチルと水で分配後、上層と中間層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮してそれぞれ18.37gと9.44gのフラクションを得た。上層より得たフラクションを10%水性メノタールとnーヘキサンとで分配したアルコール層と、中間層より得たフラクションを合わせて濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに繰り返して順相TLC上単一の活性成分を169.9mg得た。さらにODSーAMカラム(YMC製、250mm×20mm径、メタノール、9.0ml/min)を用いた逆相HPLCで精製し(保持時間:30.3分)、純粋な表題化合物(S1140B-9)を10.2mg得た。なお、表題化合物は、F.Cafieri et al., Liebigs Ann、Chem.1995, 1477-1481を参照し、単離、精製することもできる。

negative FABMS m/z 1007 [(M-H)]; IR;  $^{1}$ HNMR (500MHz,  $C_{5}D_{5}N$ , 24°C)  $\delta$  (ppm) 8. 55 (1H, d, J=9. 2Hz, NH), 5. 60 (1H, d, J=3. 7Hz, H1 $^{--}$ ), 5. 57 (1H, d, J=3. 7Hz, H1 $^{--}$ ), 5. 13 (1H, m, H2), 4. 75 (1H, dd, J=3. 7, 10. 4Hz, H2 $^{--}$ ), 4. 62 (2H, m), 4. 54 (4H, m), 4. 25-4. 47 (10H, m), 2. 17 (2H, m), 1. 17 (2H, m), 1. 17 (2H, m), 1. 17 (2H, m), 1. 17 (1H, m), 1. 17 (2H, m), 1. 17 (1H, m), 1. 17 (2H, m), 1. 17 (2H, m), 1. 17 (1H, m), 1. 17 (2H, m), 1. 17 (1H, m

, 39. 4 (t), 35. 6 (t), 33. 7 (t), 32. 2 (t), 30. 5 (t), 30. 3 (t), 30. 1 (t), 30. 0 (t), 29. 7 (t), 29. 6 (t), 26. 7 (t), 26. 0 (t), 23. 0 (t), 22. 9 (t), 14. 3 (q, terminal methyl)

# 実施例3

下記に記載の化合物は、その右側の文献に記載の方法に従って合成した。

化合物名	文献名
$(2S, 3R) - 1 - (\alpha - D - ガラクトピラノシル$	W093/5055
オキシ) -2-テトラデカノイルアミノ-3-オクタ	
デカノール (AGL-517)	
$(2S, 3R) - 1 - (\alpha - D - \%$ ルコピラノシルオ	WO94/9020
キシ) -2-テトラデカノイルアミノ-3-オクタデ・	
カノール (AGL-563)	
(2S, 3R) -1- (6' ーデオキシーα-D-ガ	WO94/9020
ラクトピラノシルオキシ)-2-テトラデカノイルア	
ミノー3ーオクタデカノール(AGL-571)	
$(2S, 3R) - 1 - (\beta - L - アラビノピラノシル$	WO94/9020
オキシ) -2-テトラデカノイルアミノ-3-オクタ	
デカノール (AGL-577)	
O-α-D-ガラクトピラノシルー(1→6)-O-	WO94/24142
$\alpha-D$ ーガラクトピラノシルー( $1\rightarrow 1$ )-( $2$ S,	
3 S, 4 R) -2-アミノ-N-ヘキサコサノイルー	
1, 3, 4-オクタデカントリオール (AGL-586)	
O-α-D-ガラクトピラノシルー(1→6)-O-	WO94/24142
$\alpha$ − D − グルコピラノシル− (1→1) − (2 S,	

1. 3, 4-オクタデカントリオール (AGL-584)

 $O-\alpha-D-\pi$   $\rightarrow 0$   $\rightarrow 0$ 

 $\alpha - D - \pi$  ラクトピラノシルー  $(1 \rightarrow 1) - (2 S)$ 

3 S, 4R)  $-2-7 \le J-N-[(R)-2-\xi]$ 

ロキシテトラコサノイル] -1, 3, 4-オクタデカ

ントリオール(719-7)

 $O - (N - r + r + \nu - 2 - r) - 2 - r + \nu - \alpha$  WO 9 4 / 2 4 1 4 2

 $-D-カラクトピラノシルー(1→3)-O-[\alpha-$ 

D-グルコピラノシルー (1→2)] -O-α-D-

ガラクトピラノシルー (1→1) – (2S, 3S, 4)

トラコサノイル] -1, 3, 4-オクタデカントリオ

 $-\nu$  (STL-8)

式(I)の化合物と上記実施例に記載の化合物との対応は、下記表1に示され るとおりである。

3 3

表 1

化合物名	х	$R^{1}$	R 2	R 3	R 4	R <sup>5</sup>	R 6	R 7	R 8	R <sup>9</sup> ~
KRN7000	2 3	Н	(b)Y=13	Н	ОН	ОН	Н	ОН	Н	сн <sub>2</sub> он
AGL517	11	Н	(a)Y=13	Н	ОН	ОН	Н	ОН	Н	сн <sub>2</sub> он
AGL563	11	Н	(a)Y=13	Н	ОН	ОН	Н	Н	ОН	сн <sub>2</sub> он
AGL571	11	Н	(a)Y=13	Н	ОН	ОН	Н	ОН	Н	сн3
AGL577	11	Н	(a)Y=13	Н	ОН	ОН	Н	ОН	Н	н
AGL586	23	Н	(b)Y=13	Н	ОН	ОН	Н	ОН	Н	基(A^)
AGL584	23	Н	(b)Y=13	Н	ОН	ОН	Н	Н	ОН	基(Å^)
S1140B-9	21	ОН	(b)Y=13	Н	基(A)	ОН	Н	ОН	Н	сн <sub>2</sub> он
719-7	21	ОН	(b)Y=13	Н	ОН	基(E)	Н	ОН	Н	сн <sub>2</sub> он
STL-8	23	ОН	(b)Y=13	Н	基(B)	基(F)	Н	ОН	Н	сн <sub>2</sub> он

#### 生物学的試験

薬理試験例1:KRN7000のNKT細胞の腫瘍細胞障害活性増強作用

本発明の配糖体化合物の代表として、実施例1の化合物(KRN7000)を 用いて以下の実験を行った。

RAG-1KO/V $\alpha$ 14 t g/V $\beta$ 8. 2 t gマウス(このマウスのリンパ球画分にはB細胞、T細胞およびNK細胞が存在せず、NKT細胞が多く存在する)にビヒクル(0.025 % ポリソルベート20含有生理食塩水)あるいはKRN 7000 100 $\mu$ g/kgを静脈内投与し、24時間後にそれぞれのマウスから脾臓を摘出し、定法により脾臓細胞を調製した。RAG-1KO/V $\alpha$ 14 t g/V $\beta$ 8. 2 t gマウスは、RAG-1遺伝子を欠損させ、V $\alpha$ 14およびV $\beta$ 8. 2 遺伝子を強制発現させることにより作製した(Kawano T. et al., Science, 278, 1626-1629(1997))。このマウスは千葉大学医学部、谷口克らより入手可能である。これらの脾臓細胞のマウスリンパ腫YAC-1細胞に対する細胞障害活性を4時間 -51Cr-release 法(Kobayashi,E. et al., Oncology Res., 7, 529(1995))により検討した。結果を図1に示す。

図1に示すように、KRN7000投与マウスから調製した脾臓細胞は、ビヒクル投与マウスから調製した脾臓細胞に比べて、有意に高いYAC-1細胞に対する細胞障害活性を示した。

RAG-1KO/V $\alpha$ 14 t g/V $\beta$ 8. 2 t gマウスの脾臓のリンパ球画分にはB細胞、T細胞およびNK細胞が存在せず、NKT細胞が多く存在することを考え合わせると、この結果は、KRN7000が、脾臓のNKT細胞の癌細胞に対する細胞障害活性を増強させる作用を有することを示す。

以上の結果より、KRN7000はNKT細胞の腫瘍に対する細胞障害活性増 強作用を有することが判明した。

#### 薬理試験例2:KRN7000の脾臓のNKT細胞増加作用

ビヒクル(0.5% ポリソルベート20含有生理食塩水)あるいは1.10、および100ng/kgのKRN7000をC57BL/6マウス(日本SLC(株))に静脈内投与を行い、その24時間後にそれぞれのマウスの脾臓を摘出し、定法により脾臓細胞を調製した。この脾臓細胞をプラスチックデッシュで30分間培養することにより、浮遊細胞を調製した。さらに、この浮遊細胞中のB細胞を除去することによりリンパ球画分を調製した。これらのリンパ球画分中のT細胞、NK細胞、NKT細胞および $V\alpha14$  NKT細胞の解析は、FITC標識抗 $TCR\alpha\beta$ モノクローナル抗体(ファーミンジェン(Pharmingen)社)、Cychrome標識抗NK1. 1 モノクローナル抗体(ファーミンジェン社)、および PE標識抗 $V\alpha14$  モノクローナル抗体を用いた3 -color FACS解析により行った(図2)。抗 $V\alpha14$  モノクローナル抗体は、抗 $V\alpha14$  モノクローナル抗体産生ハイブリドーマ( $V\alpha14$  エータローナル抗体は、抗 $V\alpha14$  モノクローナル抗体産生ハイブリドーマ( $V\alpha14$  エータローナル抗体は、抗 $V\alpha14$  モノクローナル抗体産生ハイブリドーマ( $V\alpha14$  エータローナル抗体は、抗 $V\alpha14$  モノクローナル抗体産生ハイブリドーマ( $V\alpha14$  エータローナル抗体は、抗 $V\alpha14$  モノクローナル抗体産生ハイブリドーマ( $V\alpha14$  エーターカール抗体は、抗 $V\alpha14$  エーターカーナル抗体産生ハイブリドーマ( $V\alpha14$  エーターカール抗体は、抗 $V\alpha14$  エーターカーカール をメーターの  $V\alpha14$  エーターの  $V\alpha14$  エーターの

図2Aに示すように、KRN7000を100 n g/k g投与すると、ビヒクル投与に比べ、脾臓リンパ球画分中のNK1. 1 + TCR  $\alpha$   $\beta$  + 細胞の割合の顕著な増加が観察された。

また、図2Bに示すように、NK1.  $1^+$ TCR $\alpha\beta^+$ 細胞中のV $\alpha$ 1 $4^+$ 細胞の割合を検討したところ、上記の用量のKRN7000を投与した場合には、ビヒクル投与に比べ、NK1.  $1^+$ TCR $\alpha\beta^+$ 細胞中のV $\alpha$ 1 $4^+$ 細胞の割合が明らかに増加することが判明した。

更に、図2Cに示すように、KRN7000を10および100ng/kg投与することにより、脾臓リンパ球画分中のNK細胞数はビヒクル投与マウスのそ

れと同じであったが、脾臓リンパ球画分の細胞数および脾臓リンパ球画分中のT細胞数は、ビヒクル投与マウスのそれらの約2倍に増加した。さらに、脾臓リンパ球画分中のV $\alpha$ 14 $^+$ NKT細胞数およびV $\alpha$ 14 $^+$ NKT細胞数がビヒクル投与マウスのそれらのそれぞれ3倍以上(データ省略)および4倍以上に増加した。

更にまた、肝臓中のT細胞、NK細胞、 $V\alpha 14^-$ NKT細胞および $V\alpha 14^+$ NKT細胞の解析も行ったところ、脾臓の場合と同様に $V\alpha 14^-$ NKT細胞数 数および $V\alpha 14^+$ NKT細胞数が顕著に増加することも判明した(データ省略)

以上の結果から、KRN7000は、生体中のNKT細胞数、特にV $\alpha$ 14  $^+$ NKT細胞数、を増加させる作用を有することが判明した。

薬理試験例3:KRN70000MRL lpr/lpr マウスのリンパ腫脹抑制作用

メスのMRL lpr/lpr マウス(Sakamoto, A. Clin. Immunol., 28, 1558(1996))を1 群10匹として以下の実験を行った。6 週齢で購入した21匹のMRL マウスの観察を行っていたところ、10週齢に達した時に、1 匹のマウスに腋下リンパ節の腫脹が認められた。そこで、他の20匹のマウスを無作為に2 群に分けた。そして、マウスが11週齢に達した時点より、上記の2 群に対してビヒクル( 0.025% ポリソルベート20含有生理食塩水)あるいはKRN  $7000(100 \mu g/kg)$ の週2 回(火曜日と金曜日)の腹腔内投与を開始した。1 週間に2 度、腋下および鼠径部リンパ節の触診を行うことにより、リンパ腫脹の進展を経時的に観察した。各リンパ節をその大きさにより、-(0)、+(1)、++(2)、+++(3) の4 段階にスコアー化し、各マウスの左右の腋下あるいは鼠径部リンパ腫脹 indexとして、図 3 に示した。

図3Aに示すように、KRN7000投与により、MRL マウスの加齢に伴う腋下リンパ腫脹が明らかに抑制された。また、図3Bに示すように、MRL マウスの

加齢に伴う鼠径部リンパ腫脹も明らかに抑制された。すなわち、KRN7000 は、MRL マウスのリンパ腫脹を抑制する作用を有することが明らかとなった。

MRL マウスはヒト全身性エリテマトーデスのモデルマウスである(Sakamoto, A. Clin. Immunol., 28, 1558(1996))。従って、以上の結果は、KRN7000 が全身性エリテマトーデスの治療に有効であることを示す。

<u>薬理試験例4:KRN7000のMRL lpr/lprマウスの生存率に対</u> する効果

メスのMRL lpr/lprマウスを1群10匹として以下の実験を行った。 4週齢で購入したMLRマウスを無行為に2群(10匹/群)に分けた。5週齢に達した時点より、ビヒクル(0.025~%ポリソルベート20含有生理食塩水)あるいはKRN7000( $100~\mu$ g/kg)の週2回の腹腔内投与を開始した。各マウスの生死の観察を毎日行った。

図4に示すように、ビヒクル投与群は、投与開始後250 日以内に全例死亡した のに対し、KRN7000は、投与開始350 日後でも、3匹のマウスが生存した。

## 薬理試験例5:KRN7000の4%DSS誘発マウス大腸炎抑制作用

CDF1マウス(6 週齢、メス)(日本SLC(株))を1群10匹として以下の実験を行った。DSS(dextran sodium sulfate)を飲料水に 4%(w/v)の割合で溶解した 4%D S S溶液を飲料水として与え始めた日を第 0 日とする。 KRN  $7000 100 \mu g/k gを第 <math>1$ 、5、9日目に腹腔内投与する群、IL-12  $1 \mu g/v$ でクスを第 1、3、5、7、9日目に腹腔内投与する群、および無処理群(コントロール)の 3 群に分けて、各マウスの体重測定および生死の観察を毎日行った。各群の体重の変動を図 5 A、生存期間を図 5 Bに示した。

図5Aに示すように、IL-12 投与群では、無処理群に比べて、非常に早期から体重の減少が観察された。しかし、KRN7000を投与した群では、無処理群に比べ、体重減少の始まる時期が明らかに遅延した。

また、図5Bに示すように、IL-12 投与群では、マウスの生存期間は無処理群に比べて有意に短かった。しかし、KRN7000投与群では、無処理群に比べて、有意な生存期間延長が認められた。

4%DSS誘発マウス大腸炎はヒト潰瘍性大腸炎のモデルである(Elson, C. et al., Gastroenterology, 109, 1344(1995))。従って、以上の結果は、KRN7000が潰瘍性大腸炎の治療に有効であることを示す。

<u>薬理試験例6:αーグリコシルセラミド構造を有する化合物のNKT細胞増殖</u> <u>促進作用</u>

薬理試験例1に示したRAG-1KO/V $\alpha$ 14 t g/V $\beta$ 8. 2 t gマウスの脾臓細胞を用いて、 $\alpha$ -グリコシルセラミド構造を有する化合物のNKT細胞増殖促進作用を検討した。

RAG-1KO/V $\alpha$ 14 t g/V $\beta$ 8. 2 t gマウスの脾臓細胞より常法に従って、脾臓細胞を調製した。この脾臓細胞を10% FCS添加RPMI1640培地に2×10<sup>6</sup>個/mlに浮遊させ、96穴丸底プレートに100 $\mu$ lずつ添加した。図12に示した10種類の $\alpha$ -グリコシルセラミド構造を有する化合物を最終濃度が1、10、100ng/mlとなるように上記プレートに添加し、2日間培養した。[<sup>3</sup>H] チミジン(0.5 $\mu$ Ci/well) を添加し、16時間後に細胞を収集し、細胞内に取り込まれた[<sup>3</sup>H] チミジンの量を液体シンチレーションカウンターで測定した。結果を表2に示す。

	[3H] チミジン取り込み量 (cpm)		
サンプル	1	10	1 0 0 (ng/ml)
ビヒクル	2090	2056	2014
KRN7000	40064	74669	102543
AGL517	3176	15583	83169
AGL563	2063	3773	13131
AGL571	3969	17848	118092
AGL577	2083	7792	49701
AGL586	5 1 3 7	39750	102425
AGL584	29331	65084	96783
S1140B-9	3387	10265	49520
719-7	5287	30179	60528
STL-8	4761	26474	47141

表2に示すように上記のすべての化合物は、100ng/mlの濃度ではビヒクル添加群に比べて有意なNKT細胞増殖促進作用を有することが判明した。

## 薬理試験7: KRN7000による実験的自己免疫性脳脊髄炎発症の抑制

C57BL/6マウス(6 週齢、メス)を1群10匹として以下の実験を行った。 $200\mu$ gのミエリンオリゴ希突起膠細胞糖タンパク質(Myelin Oligodendrocyte Glycoprotein )の部分ペプチド(MOG33-55)と500  $\mu$ gの結核菌(Mycobacterium tuberculosis )H37Raを不完全フロイントアジュバンドに加えてエマルジョンを作製し、第0日目と7日目に各マウスの皮下に注射して免疫を行った。さらに、第0日目と第2日目に500ngの百日咳毒(pertussis roxin)をマウスの腹腔内に投与し、マウスの実験的自己免疫性脳脊髄炎(EAE)の発症を誘導した。KRN7000  $20\mu$ g/kgを第1、5、8、12、15日目に腹腔内投与する群およびビヒクル(0.5%、ポ

リソルベート20)を投与する群の2群に分けて、各マウスのEAEの発症の程度を毎日観察した。各群の各マウスのEAEの発症の程度を図6に示した。

図6に示すように、ビヒクル投与群(図6A)では、最初のMOGペプチドによる免疫から15日以内に、全例のマウスがEAEを発症し、その内の80%のマウスが死亡した。しかし、KRN7000を投与した群(図6B)では、10匹中4匹のマウスEAEが発症し、その内の2匹が死亡したのみであった。

以上の結果により、KRN7000は、マウスにおけるEAEの発症を抑制することが判明した。このEAEは、ヒト多発性硬化症(MS)のモデルである(Autoimmune Disease Models, edited by Cohen I. R. & Miller A. Acadenic Press, Inc. (1994), Chapter 1, pp1)。従って、以上の結果は、KRN7000が多発性硬化症の治療に有効であることを示す。

### 薬理試験8: KRN7000のマウス糖尿病の発症抑制作用

NOD/ShiJic(NOD)マウス(6週齢、メス)(日本クレア(株))を1群10匹として以下の実験を行った。NODマウスは、加齢にともなって糖尿病を発症する。KRN7000 100 $\mu$ g/kgを7週齢より週2回腹腔内投与する群および無処理群の2群に分けて、各マウスの糖尿病の発症の有無を毎週調べた。血糖値はGlucometer(マイルス三共)を用いて測定し、200mg/dL以上の値を連続して2回示した個体を糖尿病とした。各群の糖尿病発症マウスの割合を図7に示した。

図7に示すように、無処理群では、35週齢に達した時点で、80%のマウスが糖尿病を発症したが、KRN7000を投与した群では、35週齢に達した時点においても、一匹のマウスも糖尿病を発症しなかった。

以上の結果から、KRN7000は、NODマウスにおける糖尿病の自然発症を抑制することが判明した。このNODマウスは、ヒトI型糖尿病のモデルである (Autoimmune Disease Models, edited by Cohen I. R. & Miller A. Acadeni

c Press, Inc. (1994), Chapter 9, pp149)。従って、以上の結果はKRN7000がI型糖尿病の治療に有効であることを示す。

# <u>薬理試験9: KRN7000</u>のVα24 + NKT細胞増殖促進作用

健丈人の抹梢血単核球細胞を10%FCS添加AIM培地を用い、GM-CSF(400U/ml)、IL-4(200U/ml)およびKRN7000(100ng/ml)を添加し、4日間培養することにより、抗原提示細胞を調製した。

これらの抗原提示細胞を刺激細胞とし、同じ人の抹梢血単核球細胞を応答細胞として、自己混合リンパ球反応(autologous mixed leukocyte reaction:MLR)を行った。10日間培養した後、IL-2(5U/m1)を添加し、さらに、4日間培養を行い、細胞の回収を行った。さらに、この回収した細胞中のCD4、CD8二重ネガティブ細胞を回収し、その表現型の解析を行った。表現型の解析は、種々の表現型を示す細胞に対する標識化抗体の蛍光強度として表した。その結果を、図8に示す。

図8に示すように、これらの細胞群には、 $CD4^-CD8^-CD3^+V\alpha24^+V\beta11^+NKRP1A^+$ の表現型を有する細胞( $V\alpha24^+NKT$ 細胞のサブセット)が大多数存在することが判明した。

液体シンチレーションカウンターで測定した。結果を図りに示す。

図9に示すように、ビヒクルおよび $\beta$ -ガラクトシルセラミドで処理した抗原提示細胞は $V\alpha24^+N$ KT細胞の増殖に何ら影響を与えなかったが、KRN7000で処理した抗原提示細胞の場合には、顕著な、抗原提示細胞の数依存的な $V\alpha24^+N$ KT細胞の増殖促進作用が観察された。さらに、抗CD1a、CD1b、CD1c、CD1d抗体を用いて、上記のKRN7000で処理した抗原提示細胞による $V\alpha24^+N$ KT細胞の増殖促進作用に対する阻害実験を行ったところ、抗CD1d抗体によってのみ、 $V\alpha24^+N$ KT細胞の増殖促進作用が阻害された(データ省略)。

以上の結果から、KRN7000は、マウスの $V\alpha14^+$ NKT細胞に相当するヒトの $V\alpha24^+$ NKT細胞の増殖を促進させる効果を有することが判明した。 I 型糖尿病の進展した患者では $V\alpha24^+$ NKT細胞の数が極端に少ないという 最近の報告(Wilson et al., Nature, 391, 177(1998))、および薬理試験 3、7および 8の結果を考えあわせると、上記の結果は、KRN7000はヒトの824 $^+$ NKT細胞が関係している全身性エリテマトーデス、全身性強皮症、多発性 硬化症あるいは I 型糖尿病等の自己免疫疾患の予防や治療に有効であることを強く示している。

## 薬理試験例10: KRN7000の流産促進作用

C57BL/6マウス(日本SLC(株))を用いて実験を行なった。膣栓を確認した日を第0日目とする。妊娠マウスを1群6匹として、KRN70001 $50\mu$ g/kgを第7, 8, 9日目に静脈内投与する群とPBS (phasphate buffer saline)をそれらの日に静脈内投与する群に分けた。第12日目に子宮を剖出し、胎児の状態を観察した。

PBS投与群では、合計53の胎児(embryo)のうち、死亡吸収されている胎児は3匹で、5.6%の流産率であり、C57BL/6マウスの自然流産率(約

5%とよく一致した。

KRN7000投与群では、合計36の胎児のうち、死亡吸収されている胎児は、12匹で、流産率は33%と、無処理群に比べて明らかに高い値を示した。
一方、KRN7000を同用量、同スケジュールで、Vα14<sup>+</sup>NKT欠損
(Jα281KO) マウス(Kawano T. et al., Science, 278, 1626-1629(1997))
に投与したところ、流産率は、5.3%であり、PBS投与群の流産率(5.0%)と同等であった。Vα14<sup>+</sup>NKT欠損マウスは千葉大医学部、谷口克らより入手可能である。

KRN7000がNKT細胞を活性化する作用を有することを考え合わせると、NKT細胞の活性化と流産促進作用は、良好な相関関係を示すことが示された。また、IL-12もNKT細胞を活性化することが知られているが、IL-12を同用量、同スケジュールでマウス(( $CBA\times DBA/2$ )F<sub>1</sub>)に投与すると、34%の割合で流産が観察された。この結果は上記の相関関係を強く支持する。

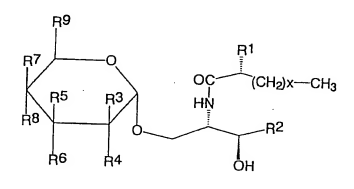
以上の結果から、KRN7000および IL-12 は、流産促進作用を有することが判明した。

## 薬理試験例11:単回投与による急性毒性試験

マウスに対して実施例 1 の化合物を静脈内投与した。その結果、LD50値は10 m g / k g以上であった。また、10 m g / k gで何等特別の症状を示さず低毒性であった。

#### 請求の範囲

1. 式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物を含むNKT細胞活性 化用組成物。



(1)

## (上記式中、

 $R^{1}$  はHまたはOHであり、

Xは7~27のいずれかの整数であり、

 $R^2$ は下記(a)~(e)からなる群から選択される置換基であり(ここで、Yは5~17のいずれかの整数である)、

- (a) CH<sub>2</sub> (CH<sub>2</sub>) YCH<sub>3</sub>
- (b) -CH (OH)  $(CH_2)_Y CH_3$
- (c) -CH (OH) (CH<sub>2</sub>)  $_Y$  CH (CH<sub>3</sub>)  $_2$
- (d)  $-CH = CH (CH_2) Y CH_3$
- (e) CH (OH) (CH  $_2$ )  $_Y$  CH (CH  $_3$ ) CH  $_2$  CH  $_3$ 、そして R  $^3$  ~R  $^9$  は下記のi) ~v) のいずれかで定義される置換基である:
- i)R $^3$ 、R $^6$ 、およびR $^8$ がHのとき R $^4$ はH、OH、NH $_2$ 、NHCOCH $_3$ 、または下記基(A) $\sim$ (D):

$$(A) \qquad (B) \qquad (C) \qquad (D)$$

からなる群から選択される置換基であり、

 $R^{5}$ はOH、または下記基(E)および(F):

からなる群から選択される置換基であり、

 $R^{7}$ は、OHまたは下記基(A) ~ (D):

$$(A)$$
  $(B)$   $(C)$   $(D)$ 

からなる群から選択される置換基であり、

 $R^9$ はH、CH $_3$ 、CH $_2$ OH、または下記基(A')~(D'):

$$(A')$$
  $(B')$   $(C')$   $(D')$ 

からなる群から選択される置換基である;

ii) R<sup>3</sup>、R<sup>6</sup>およびR<sup>7</sup>がHのとき

 $R^4$ はH、OH、NH<sub>2</sub>、NHCOCH<sub>3</sub>、または下記基(A) ~ (D):

$$(A)$$
  $(B)$   $(C)$   $(D)$ 

からなる群から選択される置換基であり、

 $R^{5}$ はOH、または下記基(E)および(F):

からなる群から選択される置換基であり、

 $R^8$ はOH、または下記基(A) $\sim$ (D):

$$(A)$$
  $(B)$   $(C)$   $(D)$ 

からなる群から選択される置換基であり、

 $R^9$ はH、 $CH_3$ 、 $CH_2$ OHまたは下記基(A')  $\sim$  (D'):

$$(A')$$
  $(B')$   $(C')$   $(D')$ 

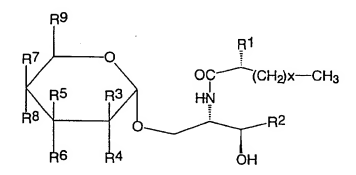
からなる群から選択される置換基である。)

2. 式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物を有効成分として含む、 自己免疫疾患治療用医薬組成物。

(上記式中、 $R^{1} \sim R^{9}$ およびXは請求項1において定義した通りである。)

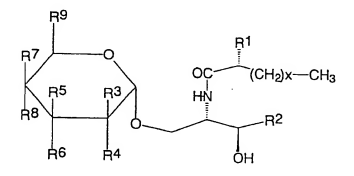
(1)

- 3. 自己免疫疾患が、全身性エリテマトーデスまたは全身性強皮症である、 請求項2に記載の医薬組成物。
  - 4. 自己免疫疾患が、潰瘍性大腸炎である、請求項2に記載の医薬組成物。
- 5. 自己免疫疾患が、脳脊髄炎または多発性硬化症である、請求項2に記載の医薬組成物。
  - 6. 自己免疫疾患が、I型糖尿病である、請求項2に記載の医薬組成物。
- 7. 式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物を有効成分として含む、 堕胎用医薬組成物。



(上記式中、 $R^{1} \sim R^{9}$ およびXは請求項1において定義した通りである。)

- 8. 式(I)の化合物中、R $^3$ 、およびR $^6$ がHを表し、R $^4$ がOHまたは基(A)~(D)のいずれかの置換基を表し、R $^5$ がOHまたは基(E)もしくは(F)の置換基を表し、R $^7$ およびR $^8$ がそれぞれHまたはOHのいずれかを表し(但し、R $^7$ およびR $^8$ の両方が同一の基を表すことはない)、R $^9$ がCH $^2$ OH、CH $^3$ 、H、または基(A')~(D')のいずれかの置換基を表す、請求項1~7のいずれか一項に記載の組成物。
- 9. 式(I)の化合物中、Xが21~25の整数であり、R<sup>2</sup>が置換基(b) (式中、Yは11~15である)を表す、請求項1~7のいずれか一項に記載の 組成物。
- 10. 式(I)の化合物中、Xが9~13の整数であり、 $R^2$ が置換基(a) (式中、Yは11~15である)を表す、請求項1~7のいずれか一項に記載の組成物。
- 11. 式(I)の化合物が、(2S, 3S, 4R)  $-1-(\alpha-D-ガラクトピラノシルオキシ) <math>-2-\Lambda+$  サコサノイルアミノー3, 4- オクタデカンジオールである、請求項1~7のいずれか一項に記載の組成物。
- 12. 式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物の、NKT細胞活性 化剤の製造のための使用。



(上記式中、 $R^{1} \sim R^{9}$  およびXは請求項1において定義した通りである。)

13. 式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物の、自己免疫疾患治療用薬剤の製造のための使用。

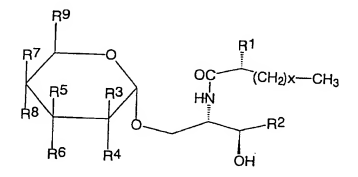
(1)

(上記式中、 $R^{1} \sim R^{9}$ およびXは請求項1において定義した通りである。)

- 14. 自己免疫疾患が、全身性エリテマトーデスまたは全身性強皮症である、請求項13に記載の使用。
  - 15. 自己免疫疾患が、潰瘍性大腸炎である、請求項13に記載の使用。
- 16. 自己免疫疾患が、脳脊髄炎または多発性硬化症である、請求項13に 記載の使用。
  - 17. 自己免疫疾患が、 I 型糖尿病である、請求項13に記載の使用。
- 18. 式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物の、堕胎剤の製造のための使用。

(上記式中、 $R^{1} \sim R^{9}$  およびXは請求項1において定義した通りである。)

- 19. 式(I)の化合物中、R $^3$ 、およびR $^6$ がHを表し、R $^4$ がOHまたは基(A)~(D)のいずれかの置換基を表し、R $^5$ がOHまたは基(E)もしくは(F)の置換基を表し、R $^7$ およびR $^8$ がそれぞれHまたはOHのいずれかを表し(但し、R $^7$ およびR $^8$ の両方が同一の基を表すことはない)、R $^9$ がCH $_2$ OH、CH $_3$ 、H、または基(A')~(D')のいずれかの置換基を表す、請求項12~18のいずれか一項に記載の使用。
- 20. 式(I)の化合物中、Xが $21\sim25$ の整数であり、 $R^2$ が置換基(b)(式中、Yは $11\sim15$ である)を表す、請求項 $12\sim18$ のいずれか一項に記載の使用。
- 21. 式(I)の化合物中、Xが $9\sim13$ の整数であり、 $R^2$ が置換基(a) (式中、Yは $11\sim15$ である)を表す、請求項 $12\sim18$ のいずれか一項に記載の使用。
- 22. 式(I)の化合物が、(2S, 3S, 4R) $-1-(\alpha-D-ガラクトピラノシルオキシ)-2-ヘキサコサノイルアミノ-3, 4-オクタデカンジオールである、請求項<math>12\sim18$ のいずれか一項に記載の使用。
- 23. 式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物により活性化された NKT細胞。



(上記式中、 $R^{1} \sim R^{9}$ およびXは請求項1において定義した通りである。)

- 24. NKT細胞がヒトVα24<sup>+</sup>NKT細胞である、請求項23に記載の 活性化NKT細胞。
- 25. NKT細胞を式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物の存在下インビトロで培養することにより得ることができる、請求項23に記載の活性化NKT細胞。
- 26. 式(I)の化合物中、 $R^3$ 、および $R^6$ がHを表し、 $R^4$ がOHまたは基(A)~(D)のいずれかの置換基を表し、 $R^5$ がOHまたは基(E)もしくは(F)の置換基を表し、 $R^7$ および $R^8$ がそれぞれHまたはOHのいずれかを表し(但し、 $R^7$ および $R^8$ の両方が同一の基を表すことはない)、 $R^9$ が  $CH_2$ OH、 $CH_3$ 、H、または基(A')~(D')のいずれかの置換基を表す、請求項23~25のいずれか一項に記載のNKT細胞。
- 27. 式(I)の化合物中、Xが21~25の整数であり、 $R^2$ が置換基(b)(式中、Yは11~15である)を表す、請求項23~25のいずれか一項に記載のNKT細胞。
- 28. 式(I)の化合物中、Xが9~13の整数であり、R<sup>2</sup>が置換基(a) (式中、Yは11~15である)を表す、請求項23~25のいずれか一項に記載のNKT細胞。
- 29. 式(I)の化合物が、(2S, 3S, 4R) $-1-(\alpha-D-ガラクトピラノシルオキシ)-2-ヘキサコサノイルアミノ-3, 4-オクタデカンジオールである、請求項23~25のいずれか一項に記載のNKT細胞。$
- 30. NKT細胞を式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物の存在下インビトロで培養することを含む、NKT細胞の活性化法。

(1)

(上記式中、 $R^{1} \sim R^{9}$  およびXは請求項1において定義した通りである。)

31. 式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物を、ヒトを含む哺乳動物に投与することを含む、自己免疫疾患の治療法。

(1)

(上記式中、 $R^{1} \sim R^{9}$  およびXは請求項1において定義した通りである。)

- 32. 請求項23に記載の活性化NKT細胞をヒトを含む哺乳動物に投与することを含む、自己免疫疾患の治療法。
- 33. 投与が、活性化NKT細胞をヒトを含む哺乳動物の体内に移植することにより行われる、請求項32に記載の治療法。
- 34. 自己免疫疾患が、全身性エリテマトーデスまたは全身性強皮症である、 請求項31または32に記載の治療法。
- 35. 自己免疫疾患が、潰瘍性大腸炎である、請求項31または32に記載の治療法。

- 36. 自己免疫疾患が、脳脊髄炎または多発性硬化症である、請求項31または32に記載の治療法。
- 37. 自己免疫疾患が、I型糖尿病である、請求項31または32に記載の 治療法。
- 38. 式(I)の化合物またはその塩もしくは溶媒和物を、ヒトを含む哺乳動物に投与することを含む、堕胎法。

(1)

(上記式中、 $R^{1} \sim R^{9}$ およびXは請求項1において定義した通りである。)

- 39. 式(I)の化合物中、R $^3$ 、およびR $^6$ がHを表し、R $^4$ がOHまたは基(A)~(D)のいずれかの置換基を表し、R $^5$ がOHまたは基(E)もしくは(F)の置換基を表し、R $^7$ およびR $^8$ がそれぞれHまたはOHのいずれかを表し(但し、R $^7$ およびR $^8$ の両方が同一の基を表すことはない)、R $^9$ が CH $_2$ OH、CH $_3$ 、H、または基(A')~(D')のいずれかの置換基を表す、請求項30~38のいずれか一項に記載の方法。
- 40. 式(I)の化合物中、Xが21~25の整数であり、 $R^2$ が置換基(b)(式中、Yは11~15である)を表す、請求項30~38のいずれか一項に記載の方法。
- 41. 式(I)の化合物中、Xが9~13の整数であり、R<sup>2</sup>が置換基(a) (式中、Yは11~15である)を表す、請求項30~38のいずれか一項に記

## 載の方法。

42. 式(I)の化合物が、(2S, 3S, 4R)  $-1-(\alpha-D-ガラク$ トピラノシルオキシ) -2-ヘキサコサノイルアミノ-3, 4-オクタデカンジオールである、請求項30~38のいずれか一項に記載の方法。

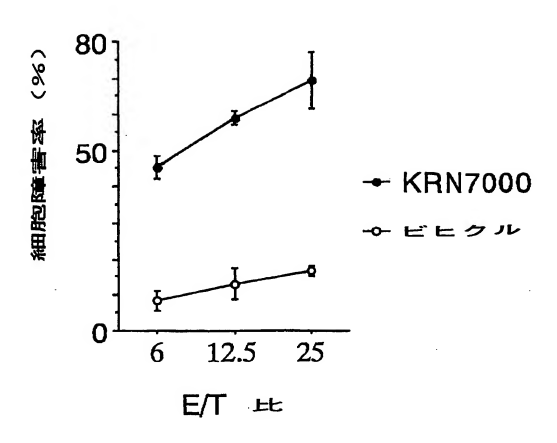
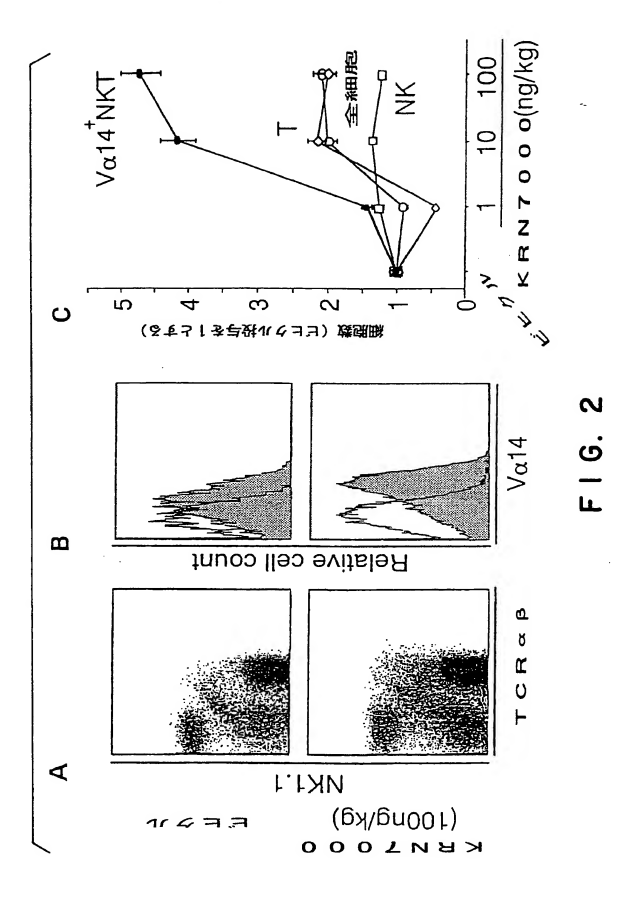
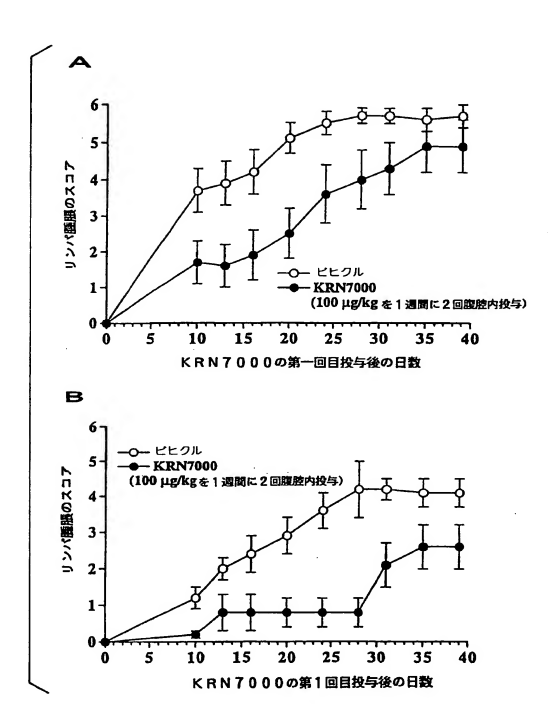
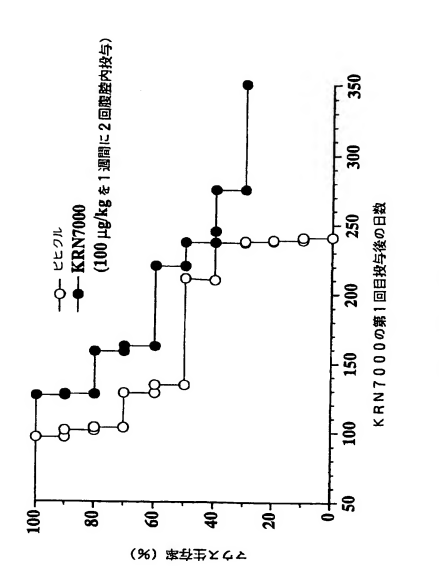


FIG. 1

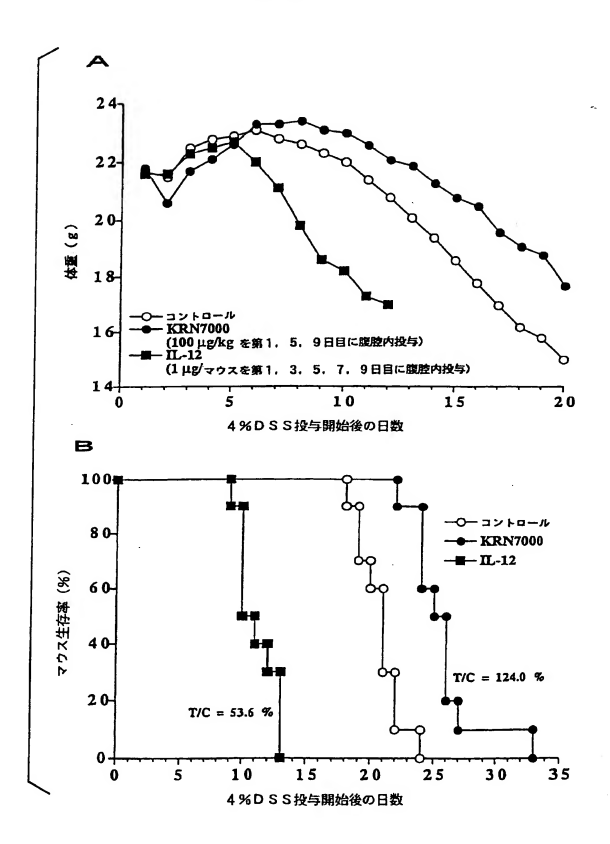




F1G. 3

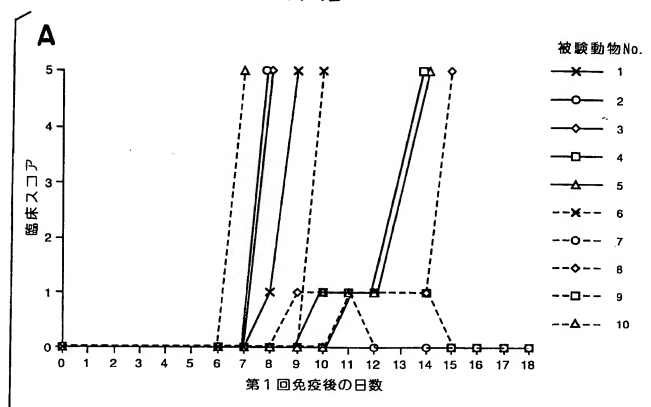


F | G. 4



F I G. 5





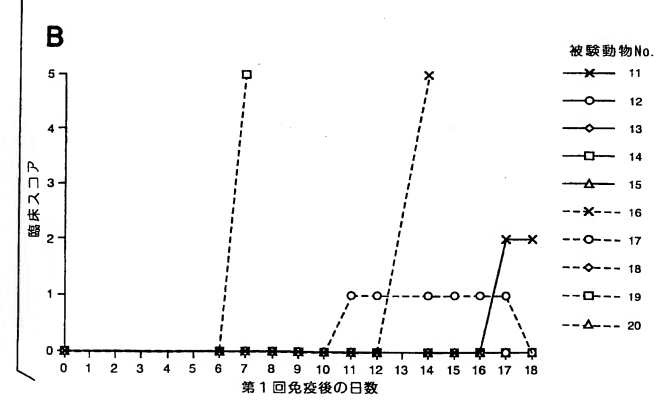
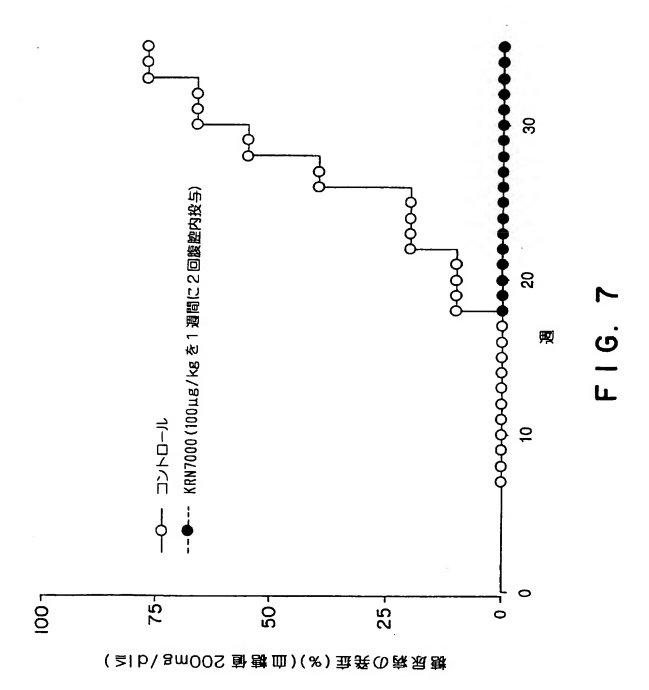
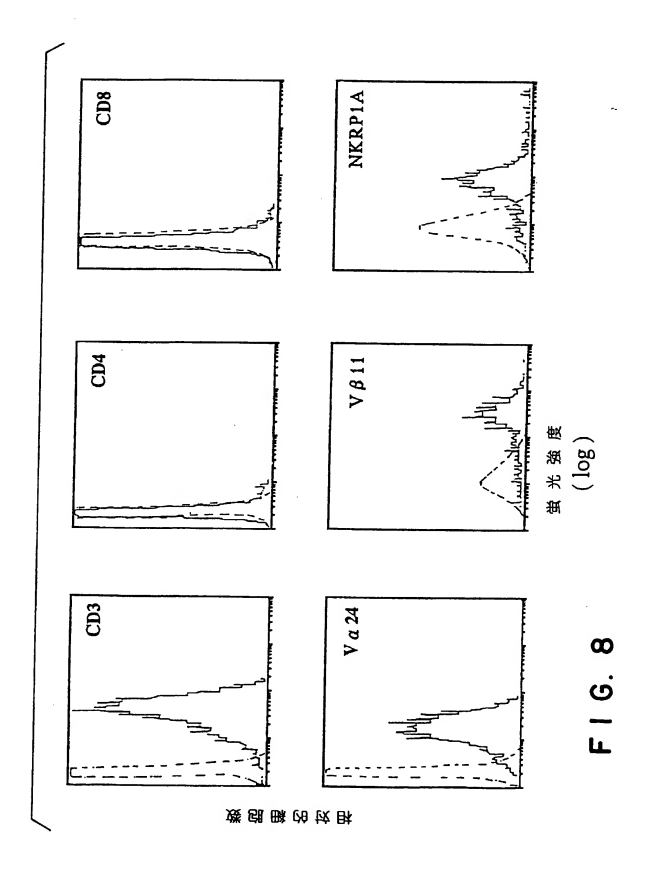
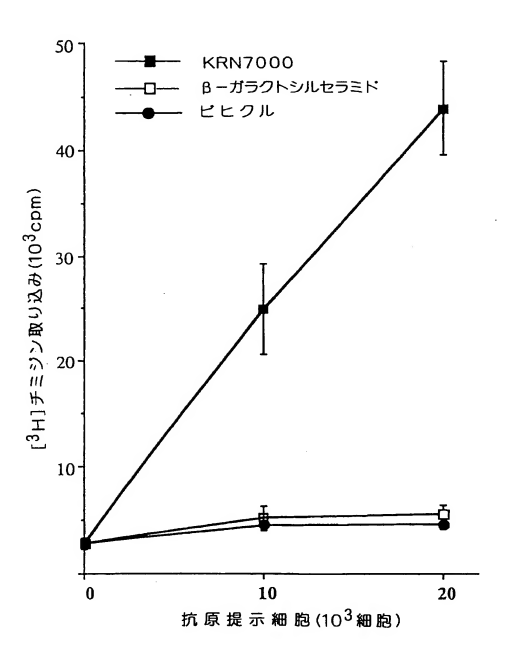


FIG. 6







F I G. 9

# 12/12

#### **KRN7000**

FIG. 12

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP98/01657

A. CLASS Int.	SEFICATION OF SUBJECT MATTER C1 A61K31/70, C12N5/06, C12N5	5/08 // CO7H15/04		
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS	S SEARCHED			
Minimum d Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 <sup>6</sup> A61K31/70, C12N5/06, C12N	by classification symbols) 5/08, C07H15/04	•	
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched				
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), CA (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN)				
C. DOCU	C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	KOBAYASHI E., et al., "Enhan Agelasphin-11 on Natural Kill Normal and Tumor-Bearing Mice Vol. 19, No. 3, (1996), p.35	ler Cell Activities of ", Biol. Pharm. Bull.,	1-30	
A	MOTOKI K., et al., "Effects of $\alpha$ -Galactosylceramides on Bone Marrow Cells in Vitro and Hematopoiesis in Vivo", Biol. Pharm. Bull., Vol. 19, No. 7, (1996), p.952-955		1-30	
A	KOBAYASHI E., et al., "KRN7000, A Novel Immunomodulator, and Its Antitumor Activities", Oncology Research, Vol. 7, No. 10/11, (1995), p.529-534		1-30	
× Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing date of considered to be of particular relevance  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published after the international filing date or priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published after the international filing date or priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document is considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combined being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family		tion but cited to understand vention aimed invention cannot be d to involve an inventive step aimed invention cannot be when the document is locuments, such combination art		
Date of the actual completion of the international search  July 3, 1998 (03. 07. 98)  Date of mailing of the international search report  July 14, 1998 (14. 07. 98)			rch report 07.98)	
	Name and mailing address of the ISA/  Japanese Patent Office  Authorized officer			
Facsimile N	lo.	Telephone No.		

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP98/01657

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.
A	YAMAGUCHI Y., et al., "Enhancing Effects (2S, 3S, 4R)-1- $O$ -( $\alpha$ -D-Galactopyranosyl) Hexacosanoylamino)-1,3,4-Octadecanetriol on Antigen-Presenting Function of Antigen-Cells and Antimetastatic Activity of KRN Pretreated Antigen-Presenting Cells", On Research, Vol. 8, No. 10/11, (1996), p.3	-2-(N- (KRN7000) presenting 7000- cology	1-30
A	TAKEDA K., et al., "Liver NK1.1 CD4 $\alpha\beta$ Activated by IL-12 as a Major Effector in of Experimental Tumor Metastasis", Journ Immunology, Vol. 156, No. 9, (1996), p.3	Inhibition al of	23-30
A	KAWAMURA T., et al., "Cytotoxic activity tumour cells mediated by intermediate TC the liver and spleen", Immunology, Vol. 8 p.68-75	R cells in	23-30
		·	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP98/01657

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. 🗙	Claims Nos.: 31-42
trea	because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  Claims 31 - 42 fall under the category of inventions of methods for atment of the human body by therapy.
2.	Claims Nos.:
	because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.:
	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all
لــا	searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment
	of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is
لـــا	restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.
	To process accompanied the payment of additional scaled lees.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl A61K 31/70, C12N 5/06, C12N 5/08 // C07H 15/04

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl A61K 31/70, C12N 5/06, C12N 5/08, C07H 15/04

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), CA (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN)

C. 関連する	ると認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	KOBAYASHI E., et al., "Enhancing Effects of Agelasphin-11 on Natural Killer Cell Activities of Normal and Tumor-Bearing Mice", Biol. Pharm. Bull., Vol. 19, No. 3, (1996), p. 350-353	1 – 3 0
· A	MOTOKI K., et al., "Effects of α-Galactosylceramides on Bon e Marrow Cells <i>in Vitro</i> and Hematopoiesis <i>in Vivo</i> ", Biol. Pha rm. Bull., Vol. 19, No. 7, (1996), p. 952-955	1 – 3 0
A	KOBAYASHI E., et al., "KRN7000, A Novel Immunomodulator, and I ts Antitumor Activities", Oncology Research, Vol. 7, No. 10/11, (1995), p. 529-534	1 – 3 0

#### x C欄の続きにも文献が列挙されている。

#### パテントファミリーに関する別紙を参照。

#### \* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも の
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 03.07.98	国際調査報告の発送日 14.07.98
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 4C 9282
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	中木 亜希 電話番号 03-3581-1101 内線 3454

#### 国際調査報告

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	YAMAGUCHI Y., et al., "Enhancing Effets of (2S, 3S, 4R)-1-O-(α-D-Galactopyranosyl)-2-(N-Hexacosanoylamino)-1, 3, 4-Octade canetriol (KRN7000) on Antigen-Presenting Function of Antigen-presenting Cells and Antimetastatic Activity of KRN7000-Pret reated Antigen-Presenting Cells", Oncology Research, Vol. 8, No. 10/11, (1996), p. 399-407	1-30
A	TAKEDA K., et al., "Liver NK1.1 $^+$ CD4 $^+$ $\alpha$ $\beta$ T Cells Activated by IL-12 as a Major Effector in Inhibition of Experimental Tumor Metastasis", Journal of Immunology, Vol. 156, No. 9, (1996), p. 3366-3373	23-30
A	KAWAMURA T., et al., "Cytotoxic activity against tumour cell s mediated by intermediate TCR cells in the liver and spleen ", Immunology, Vol. 89, (1996), p. 68-75	23-30
	·	
	·	

第Ⅰ欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの1の続き)
	条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
1. X	請求の範囲 <u>31-42</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲31-42は、人の治療による処置方法の発明に該当する。
2.	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. []	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの2の続き)
次に过	世べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
	·
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3.	
	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	
1	付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.